This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

16 TOW

TRAITE DE COOPERATION EN MANERE DE BREVETS

PCT

REC'D 0 5 JAN 2001

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

PCT

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence mandatai 4869bis	re	ossier du déposant ou du	POUR SUITE A D	ONNER	voir la notifi préliminaire	ication de transmission du rapport d'examen e international (formulaire PCT/IPEA/416)
Demande	intern	ationale n°	Date du dépot internation	nal (jour/m	ois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)
PCT/FF	199/0	2269	23/09/1999			23/09/1998
Classifica G01N33		ernationale des brevets (CIB)	ou à la fois classification	nationale e	t CIB	
Déposant						
DIGIBIC	et a					
1. Le p inter	résen nation	t rapport d'examen prélimi al, est transmis au déposa	inaire international, éta ant conformément à l'a	bli par l'ad rticle 36.	dministaratio	on chargée de l'examen préliminaire
2. Ce F	RAPPO	ORT comprend 8 feuilles,	y compris la présente t	euille de d	couverture.	
 	été mo 'admin admin	odifiées et qui servent de l	base au présent rappo imen préliminaire inter	rt ou de fe	uilles conte	es revendications ou des dessins qui ont nant des rectifications faites auprès de 70.16 et l'instruction 607 des Instructions
				-,-	_	
3. Le pr	_	rapport contient des indic	cations relatives aux po	oints suiva	nts:	
1	⊠ □	Base du rapport				
 	□	Priorité Absonce de formulation	عالم المعامد ا		** -** *** *	
111		Absence de formulation d'application industrielle	d'opinion quant a la no	uveaute,	l'activite inve	entive et la possibilité
IV		Absence d'unité de l'inve	ention			
V		Déclaration motivée selo d'application industrielle;	n l'article 35(2) quant à citations et explication	à la nouve is à l'appu	auté, l'activi ii de cette de	ité inventive et la possibilité éclaration
VI		Certains documents cités	s			
VII	⊠ ⊠	Irrégularités dans la dem				
VIII	×	Observations relatives à	la demande internation	nale		
Date de pré	sentat	ion de la demande d'examen	préliminaire	Date d'acl	nèvement du	présent rapport
14/04/20				29.12.200	0	
		ostale de l'administration cha	rgée de	Fonctionn	aire autorisé	STATE OF S MILITAR
<u>)</u>))	D-80	e européen des brevets 298 Munich +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 e	anmu d	Rouault,	Р	Keywanomi'.
		+49 89 2399 - 4465	·F4			Real Property of the Control of the



I. Bas du rapp rt

•••		as durapp it				
1	l'o ra	iffice récepteur en ré pport comme "initial	é sur la base des éléments ci-a éponse à une invitation faite con ement déposées" et ne sont pas règles 70.16 et 70.17).) :	formément à l	l'article 14 sont consid	lérées dans le présent
	De	escription, pages:				
	1-2	26	version initiale			,
	Re	evendications, N°:				
	1-2	26	reçue(s) le	20/11/2000	avec la lettre du	17/11/2000
	De	essins, feuilles:				
	1/2	2,2/2	version initiale			
2.	lui	ce qui concerne la l ont été remis dans la nnée sous ce point.	angue , tous les éléments indiqu a langue dans laquelle la demar	ués ci-dessus nde internation	étaient à la disposition nale a été déposée, sa	n de l'administration ou auf indication contraire
	Ce	s éléments étaient à	la disposition de l'administration	n ou lui ont éte	é remis dans la langue	e suivante: , qui est :
		la langue d'une tra	duction remise aux fins de la re	cherche interr	nationale (selon la rèq	le 23.1(b)).
			ation de la demande internation		-	(-//)
			duction remise aux fins de l'exar			on la règle 55.2 ou
3.	inte	ce qui concerne les rnationale (le cas éc quences :	séquences de nucléotides ou chéant), l'examen préliminaire in	d'acide amin nternationale a	nés divulguées dans la a été effectué sur la ba	a demande ase du listage des
		contenu dans la de	mande internationale, sous forn	ne écrite.		
		déposé avec la der	mande internationale, sous form	ne déchiffrable	par ordinateur.	
			nt à l'administration, sous forme		,	
			nt à l'administration, sous forme		oar ordinateur.	
		La déclaration, selo	on laquelle le listage des séquer ite dans la demande telle que de	nces par écrit	et fourni ultérieureme	nt ne va pas au-delà
		La déclaration, selo celles du listages d	on laquelle les informations enre es séquences Présenté par écr	egistrées sous it, a été fourni	déchiffrable par ordir e.	nateur sont identiques à

4. Les modifications ont entraîné l'annulation :



	_ _ _	de la description, des revendications, des dessins,	pages: nos: feuilles:
5.		Le présent rapport a comme allant au-dela 70.2(c)):	été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées à de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle
		(Toute feuille de rem annexée au présent	placement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 et rapport)
6.	Obs	servations complémen	taires, le cas échéant :
111	Abs	sence de formulation ustrielle	d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application
1.	La c (ne	question de savoir si l'o pas être évident) ou ê	objet de l'invention revendiquée semble être nouveau, impliquer une activité inventive tre susceptible d'application industrielle n'a pas été examinée pour ce qui concerne :
	×	l'ensemble de la den	ande internationale.
		les revendications nos	•
pa	rce q	ue:	
	⊠	l'égard duquel l'admir	nale, ou les revendications n°s 1-26 en question, se rapportent à l'objet suivant, à istration chargée de l'examen préliminaire international n'est pas tenue effectuer un nternational <i>(préciser)</i> :
		la description, les rev n [∞] 3, 7, 11, 15 en qu valable <i>(préciser)</i> : voir feuille séparée	endications ou les dessins (<i>en indiquer les éléments ci-dessous</i>), ou les revendications lestion ne sont pas clairs, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion
		les revendications, ou description, de sorte d	les revendications nºs en question, ne se fondent pas de façon adéquate sur la ju'il n'est pas possible de formuler une opinion valable.
		il n'a pas été établi de	rapport de recherche internationale pour les revendications nos en question.
2.	l'ann	stage des séquences exe C des instructions national significatif:	de nucléotides ou d'acides aminés n'est pas conforme à la norme prévue dans s administratives, de sorte qu'il n'est pas possible d'effectuer un examen préliminaire
		le listage présenté pa	écrit n'a pas été fourni ou n'est pas conforme à la norme.
		le listage sous forme o	léchiffrable par ordinateur n'a pas été fourni ou n'est pas conforme à la norme.



VII. Irrégularités dans la demand int rnati nal

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées : v ir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir feuille séparée

RAPPORT D'EXAMEN

Concernant le point III:

- 1. Comme la "substance réceptrice" et le "système biologique" mentionnés dans les revendications peuvent être un corps humain ou animal (voir la description de la demande, en particulier page 5, lignes 21, 22; il est à noter également que la description n'exclut pas la possibilité de produire directement de l'héparine dans un corps humain ou animal) et comme les signaux obtenus selon l'invention et appliqués à ce corps ont d'après le demandeur des vertus thérapeutiques, les revendications 1, 2, 6-9, 12-14, 22-25 doivent être considérées comme définissant des méthodes de traitement du corps humain ou animal. Or, la règle 67.1 iv) PCT autorise dans un tel cas l'administration chargée de l'examen préliminaire international à ne pas procéder à l'examen de l'objet de cette revendication.
- 2. Les revendications 19 à 21 n'ont pas été examinées non plus, car le signal qu'elles revendiquent n'est pas considéré comme étant suffisamment défini (clarté, article 6 PCT). Il ne semble en effet pas possible pour l'homme du métier de déterminer si un signal donné a été obtenu par le procédé selon l'invention ou par un autre procédé. Le signal revendiqué consiste en une simple information qui ne paraît pas être aisément reproductible, le demandeur n'ayant pas démontré de manière convaincante dans la demande qu'une substance source soumise à une même excitation produisait toujours le même signal "caractéristique" (au sens de l'invention, voir la demande, page 1, ligne 20 - page 2, ligne 4).

Une autre raison a également entraîné le non-examen de l'objet de ces revendications, à savoir, le fait que le signal revendiqué puisse être considéré comme ayant trait à une simple présentation d'informations. Or la règle 67.1.v) PCT permet d'exclure de l'examen un tel objet (voir également les Directives PCT, PCT/GL/3, Chapitre IV, point 2.4 e)).

3. Les revendications 3, 7, 11 et 15 ne se fondent pas entièrement sur la description, contrairement aux exigences de l'article 6 PCT. En effet, il est mentionné dans ces revendications que le champ d'excitation peut être n'importe quel champ de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique, alors que la description ne donne qu'un seul exemple de champ d'excitation, à savoir un champ

d'excitation électromagnétique dans le domaine des ondes radio fréquence. Rien ne permet donc de supposer qu'un champ d'excitation autre que celui décrit dans la demande puisse être utilisable pour réaliser l'invention. Par exemple, il ne semble pas a priori envisageable pour l'homme du métier que l'excitation d'une substance avec des rayons X ou un courant continu puisse avoir les mêmes effets ou des effets similaires que l'excitation provoquée par un champ électromagnétique radio fréquence.

En conséquence, il a été décidé de ne pas procéder à l'examen des revendications 3, 7, 11 et 15, ainsi que des revendications 8-10, 12-14 et 16-18 qui en sont dépendantes.

4. Les lois physique bien établies ne permettent pas d'expliquer comment il serait possible d'obtenir à partir d'une substance d'origine un signal, qui, après application à une substance réceptrice, puisse permettre de transmettre à cette substance réceptrice des propriétés de la substance d'origine, qui plus est de manière reproductible.

Certes, il n'est pas toujours nécessaire de fournir une base théorique, reposant sur des lois physiques connues, pour expliquer un nouvel effet, à partir du moment où il paraît crédible au vu de la demande que l'effet constaté par le demandeur existe réellement et que l'invention définie dans cette demande permet bien d'obtenir cet effet.

Dans le cas présent, les exemples cités dans la demande ne montrent pas cependant de façon convaincante si les deux conditions mentionnées ci-dessous sont remplies, d'une part, parce que dans le cas d'une invention qui touche à des principes fondamentaux de la physique il aurait fallu faire réaliser des expériences par un (ou plusieurs) laboratoire totalement indépendant (après la publication de la demande ou éventuellement avant, en obligeant dans ce cas naturellement ce laboratoire à ne pas divulguer l'invention), et, d'autre part, parce qu'on ne sait pas toujours combien de fois les expériences décrites dans la demande ont été accomplies, ce qui laisse planer des doutes concernant la reproductibilité de ces expériences.

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

En conséquence, comme tout semble indiquer à l'heure actuelle pour l'homme du métier que l'effet recherché par le demandeur ne peut pas être atteint (le signal obtenu sans champ d'excitation ou après interaction avec le champ d'excitation n'étant en fait qu'un signal électrique "caractéristique" de la substance d'origine, le mot "caractéristique" étant à prendre dans son sens courant), il en résulte un manque de clarté grave de la description et des revendications, contrairement aux exigences de l'article 5 PCT. Conformément aux Directives PCT (PCT/GL/3 Chapitre IV, point 4), il a donc été décidé de ne pas porter de jugement de nouveauté, d'activité inventive et d'application industrielle sur l'objet des nouvelles revendications 1 à 26.

Concernant le point VII:

- 1. Il n'est pas clair comment dans le tableau de la page 22 ont été obtenues les valeurs servant à calculer les moyennes indiquées. Deux solutions sont envisageables: soit seules douze solutions correspondant à quatre concentrations en Ca++ différentes ont été préparées, des mesures ayant alors été effectuées à différents moments pour chacune de ces solutions; soit l'expérience a été répétée plusieurs fois, en préparant à chaque fois quatre nouvelles solutions pour chaque signal à tester. A l'heure actuelle, il n'est pas possible de savoir laquelle de ces alternatives est la bonne. De plus, il n'est pas compréhensible pourquoi apparemment plus de mesures ont été faites pour les échantillons ayant été soumis au signal héparine que pour les échantillons n'ayant été soumis à aucun signal. Une démarche scientifique rigoureuse aurait nécessité de réaliser le même nombre de mesures afin de pouvoir procéder à une comparaison objective des résultats. Enfin, ces résultats ne semblent pas vraiment significatifs, d'une part, eu égard aux écarts-types calculés, et d'autre part, en raison de la différence minime de coagulation mesurée pour les solutions 1 et 4 ayant été soumises au signal héparine ou n'ayant été exposées à aucun signal.
- 2. Il n'est pas compris pourquoi l'évaluation de la coagulation a été faite sur la base de critères apparemment peu précis (voir la description de la demande, page 21. lignes 3-7), alors qu'il existe des appareils capables de mesurer précisément la coagulation d'une solution en déterminant son degré de turbidité. L'utilisation de critères flous pour définir cette coagulation rend peu fiables les résultats obtenus.

car les valeurs mesurées dépendent trop du jugement de l'expérimentateur.

Concernant le point VIII:

- 1. Il est douteux qu'une substance émette un champ électromagnétique qui lui soit propre, sans qu'aucune excitation ne lui soit appliquée. Le signal reçu par le système selon la revendication 6 ne doit en fait être dû qu'au bruit thermique, ce qui impliquerait que le procédé et le système selon l'invention ne permettent pas d'obtenir des résultats reproductibles.
- 2. Il n'est pas clair (art. 6 PCT) de placer dans les revendications des caractéristiques entre parenthèses, car on ne sait pas si ces caractéristiques sont à prendre en considération ou non pour délimiter la portée des revendications.

5

10

15

Revendications

- 1. Procédé pour produire une substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, ledit procédé comportant les étapes :
- de transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance source, en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant ledit champ électromagnétique,
- d'appliquer à une substance réceptrice, notamment de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques, ledit signal provenant dudit transducteur-récepteur, au moyen d'un transducteur-émetteur,
- (de telle sorte qu'après le traitement ci-dessus défini, la substance réceptrice, initialement inactive, présente une activité coagulante ou anticoagulante ; ladite substance réceptrice ainsi traitée étant ci-après appelée la "substance traitée").
- 2. Procédé selon la revendication 1 tel que pour transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance source en un signal électrique:
- on place ladite substance source dans une zone soumise à un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique,
- on transforme les champs résultants de l'interaction du champ d'excitation et de ladite substance source en un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant les dits champs résultants.
- 3. Système pour produire une substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, ledit système comprenant :

25

5

10

15

- un émetteur générant un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique dans une zone où est située ladite substance source,
- un transducteur-récepteur recevant les champs résultants de l'interaction dudit champ d'excitation et de ladite substance source, transformant lesdits champs résultants en un signal, notamment un signal électrique.
- un transducteur-émetteur pour appliquer ledit signal provenant dudit transducteur-récepteur à une substance réceptrice, notamment de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques, (de telle sorte qu'après le traitement ci-dessus défini, la substance réceptrice, initialement inactive, présente une activité coagulante ou anticoagulante ; ladite substance réceptrice ainsi traitée étant ci-après appelée la "substance traitée"),
- **4.** Substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant : ladite substance
 - pouvant être notamment de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques, et
 - ayant été traitée au moyen d'un signal électrique ou électromagnétique provenant d'une substance source ayant des effets coagulants, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulants, notamment de l'héparine.
 - 5. Application de la substance selon la revendication 4 :
 - au traitement de la maladie thrombo embolique,
- 25 ou
- à l'exploration de la coagulation.
- 6. Procédé pour tester une substance ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, ledit procédé comportant les étapes :

- de transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance, en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant ledit champ électromagnétique,
- d'appliquer à un système biologique sensible, directement ou indirectement, ledit signal provenant dudit transducteur-récepteur.
- 7. Procédé selon la revendication 6 tel que pour transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance en un signal électrique :
- on place ladite substance dans une zone soumise à un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique,
- on transforme les champs résultants de l'interaction du champ d'excitation et de ladite substance source en un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant les dits champs résultants.
- 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications 6 ou 7, tel que le système biologique sensible est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications 6 ou 7, tel que le système biologique sensible est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
- 10. Application du procédé selon l'une quelconque des revendications 6 à 9 au contrôle de production de produits homéopathiques.
- 11. Procédé pour produire un signal, notamment un signal électrique ou électromagnétique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine,

ledit procédé comportant les étapes :

- de placer ladite substance source dans une zone soumise à un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique,

5

15

20

- de transformer les champs résultants de l'interaction du champ d'excitation et de la substance source, en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant les dits champs résultants.

5

10

15

- 12. Procédé selon la revendication 11, comprenant en outre l'étape :
- de contrôler les corrélations entre d'une part, le signal provenant dudit transducteur-récepteur et d'autre part, l'activité coagulante ou anticoagulante de ladite substance source, en appliquant, directement ou indirectement, ledit signal à un système biologique de contrôle et en vérifiant que ledit système biologique de contrôle réagit conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.
- 13. Procédé selon la revendication 12, tel que le système biologique de contrôle est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
- 14. Procédé selon la revendication 13, tel que le système biologique de contrôle est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.

20

15. Système pour produire un signal, notamment un signal électrique ou électromagnétique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine,

ledit système comprend:

- un émetteur générant un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique dans une zone où est située ladite substance source,
- un transducteur-récepteur recevant les champs résultants de l'interaction dudit champ d'excitation et de ladite substance source,

5

10

15

20

25

transformant les dits champs résultants en un signal, notamment un signal électrique.

16. Système selon la revendication 15, comprenant en outre :

- des moyens de contrôle pour contrôler les corrélations entre d'une part, le signal provenant dudit transducteur-récepteur et d'autre part, l'activité coagulante ou anticoagulante de ladite substance source,

lesdits moyens de contrôle comprenant un transducteur-émetteur appliquant, directement ou indirectement, ledit signal à un système biologique de contrôle,

lesdits moyens de contrôle comprenant en outre des moyens de vérification pour vérifier que le système biologique de contrôle réagit conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.

- 17. Système selon la revendication 16, tel que le système biologique de contrôle est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen dudit transducteur-émetteur.
- 18. Système selon la revendication 17, tel que le système biologique de contrôle est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen dudit transducteur-émetteur.
- 19. Signal, notamment signal électrique ou électromagnétique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant,

ledit signal étant obtenu au moyen du procédé selon l'une quelconque des revendications 11 à 14 ou du système selon l'une quelconque des revendications 15 à 18, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine,

ledit signal étant caractérisé en ce qu'un système biologique de contrôle réagit, après application directe ou indirecte dudit signal, conformément à

5

10

15

20

25

l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.

- 20. Signal selon la revendication 19, tel que le système biologique de contrôle est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
- 21. Signal selon la revendication 19, tel que le système biologique de contrôle est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
- 22. Application du signal selon l'une quelconque des revendications 19 à 21, directement ou indirectement par l'intermédiaire d'une matière réceptrice,
 - au traitement de la maladie thrombo embolique,

ou

- à l'exploration de la coagulation.
- 23. Procédé pour tester un signal ayant un effet coagulant ou anticoagulant,

ledit signal étant obtenu au moyen du procédé selon l'une quelconque des revendications 11 à 14 ou au moyen du système selon l'une quelconque des revendications 15 à 18, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine,

ledit procédé comprenant l'étape d'appliquer ledit signal, directement ou indirectement, à un système biologique test et de vérifier que le système biologique test réagit conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.

24. Procédé selon la revendication 23, tel que le système biologique test est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.

- 25. Procédé selon la revendication 23, tel que le système biologique test est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
- 26. Application du procédé selon l'une quelconque des revendications 23 à 25 au contrôle de production de produits homéopathiques.

1077/787781 0.9/7873763

PATENT COOPERATION TREATY

RECEIVED

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORTUL 2 0 2001

(PCT Article 36 and Rule 70)

TECHNOLOGY CENTER R3700

A self-real self						
Applicant's or agent's file reference 4869bis.WO	FOR FURTHER ACTION	SeeNotificat Examination	ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)			
International application No.	International filing date (day/n		Priority date (day/month/year)			
PCT/FR99/02269	23 September 1999 (2)	3.09.99)	23 September 1998 (23.09.98)			
International Patent Classification (IPC) or n G01N 33/487	ational classification and IPC					
Applicant	DIGIBIO	-				
 This international preliminary exami and is transmitted to the applicant ac 	nation report has been prepared cording to Article 36.	by this Interna	ational Preliminary Examining Authority			
2. This REPORT consists of a total of	8 sheets, including	g this cover sh	neet.			
amended and are the basis for	This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).					
These annexes consist of a total	al of sheets.					
3. This report contains indications relati	ng to the following items:		<u>-</u>			
Basis of the report						
II Priority						
III Non-establishment of	opinion with regard to novelty,	inventive step	and industrial applicability			
IV Lack of unity of inver	ntion					
V Reasoned statement u citations and explanat	nder Article 35(2) with regard tions supporting such statement	o novelty, inv	entive step or industrial applicability;			
VI Certain documents cit	red					
VII Certain defects in the	international application		·			
VIII Certain observations on the international application						
Date of submission of the demand	Data of	completion of	this man and			
		completion of				
14 April 2000 (14.04.0	(0)	29 Dec	ember 2000 (29.12.2000)			
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authoriz	Authorized officer				
Facsimile No.	Telephon	e No.				

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR99/02269

I.	Basis	of the re	eport	<u> </u>
1.	With	regard to	o the elements of the international application:*	
		the inte	ernational application as originally filed	
	\boxtimes	the des	cription:	
		pages	1-26	, as originally filed
		pages		, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of	-
	\boxtimes	the clai		
	سا	pages		, as originally filed
		pages	, as amended (together	
		pages		, filed with the demand
		pages	1-26 , filed with the letter of	
	\boxtimes	the drav		
	لحبا	pages	1/2, 2/2	, as originally filed
		pages		, as originally filed , as originally filed , as originally filed
		pages	, filed with the letter of	
	\Box			
	<u> </u>		ence listing part of the description:	
		pages		
		pages pages	filed with the leaves of	
			, filed with the letter of	
2.	the ir	nternation e element		which is:
	H		guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule	e 23.1(b)).
	H		guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
		or 55.3)	,	
3.	With prelin	minary ex	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the internation camination was carried out on the basis of the sequence listing:	onal application, the international
	\vdash		ed in the international application in written form.	1
		filed to	gether with the international application in computer readable form.	
			ed subsequently to this Authority in written form.	
	\square		ed subsequently to this Authority in computer readable form.	
		internat	atement that the subsequently furnished written sequence listing does not gional application as filed has been furnished.	
		The sta	tement that the information recorded in computer readable form is identical to rnished.	the written sequence listing has
4.		The am	endments have resulted in the cancellation of:	
		L t	he description, pages	
			he claims, Nos.	
		$\overline{}$	he drawings, sheets/fig	
5.		This repo	ort has been established as if (some of) the amendments had not been made, since the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	e they have been considered to go
ı	Replaci in this	s report	heets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not be	on under Article 14 are referred to contain amendments (Rule 70.16
**,	Any re	placeme	nt sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed	d to this report.

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR99/02269

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability	
1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to industrially applicable have not been examined in respect of:	эе
the entire international application.	
claims Nos.	
because:	
the said international application, or the said claims Nos. 1-26	
relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify): See the Supplemental Box.	
the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos. 3, 7, 11, 15 are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):	
See the Supplemental Box.	
the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.	
no international search report has been established for said claims Nos.	
2. A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino ac sequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:	id
the written form has not been furnished or does not comply with the standard.	
the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.	

International application No. PCT/FR 99/02269

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III

- The "receiving substance" and the "biological 1. system" mentioned in the claims can be a human or animal body (see application description, especially page 5, lines 21 and 22; also note that the possibility of producing heparin directly in a human or animal body is not excluded by the description), and, according to the applicant, the signals obtained in accordance with the invention and applied to said body have therapeutic qualities. It must therefore be considered that Claims 1, 2, 6 to 9, 12 to 14 and 22 to 25 define methods of treating the human or animal body. However, where this is the case, Rule PCT 67.1 (iv) authorises the international preliminary examining authority concerned not to carry out an examination of the subject matter of said claim.
- 2. Claims 19 to 21 have not been examined either, as the signal claimed therein is not considered to have been sufficiently defined (PCT Article 6, clarity). Indeed, it does not seem possible for a person skilled in the art to establish whether a given signal has been obtained by the method as per the invention or by another method. The claimed signal simply consists of information which does not appear to be easily reproducible, as the applicant has not proved convincingly that a source substance energised in the same way always produced the same "characteristic" signal (in the meaning of the invention, see application, page 1, line 20 to page 2, line 4).

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III

There is also another reason for which the subject matter of these claims was not examined, which is the fact that the claimed signal may be considered to be a mere presentation of information. PCT Rule 67.1.(v) allows such subject matter to be excluded from examination (see also PCT Guidelines, PCT/GL/3, Chapter IV, point 2.4(e)).

Claims 3, 7, 11 and 15 are not fully supported by 3. the description, contrary to the requirements of PCT Article 6. Indeed, these claims mention that the excitation field can be any electric, magnetic and/or electromagnetic field whatsoever, whereas the description gives only one single example of an excitation field, that is an HF electromagnetic field. There is therefore no reason to suppose that an excitation field other than the one described in the application could be used in order to embody the invention. For example, it does not seem conceivable to a person skilled in the art that exciting a substance using X-rays or a continuous current could produce the same effects or similar effects as exciting it by means of an HF electromagnetic field.

It was therefore decided not to examine Claims 3, 7, 11 and 15, nor Claims 8 to 10, 12 to 14 and 16 to 18 which are dependent on them.

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: I I I

4. Well-established laws of physics do not explain how, starting with an original substance, one might obtain a signal which, on being applied to a receiving substance, would enable the transmission of the properties of the original substance to that receiving substance, and moreover in a way which could be reproduced.

It is true that it is not always necessary to provide a theoretical explanation based on the established laws of physics in order to explain a novel result, provided that it is credible in the light of the application that the result observed by the applicant genuinely occurs, and that the invention defined in said application actually enables that result to be obtained.

However, in the present case the examples cited in the application do not prove convincingly that the two above-mentioned conditions have been met, for the following reasons: because, in the case of an invention which affects the fundamental principles of physics, experiments should have been performed in a completely independent laboratory (or in several) (after publication of the application, or possibly before, with said laboratory of course being constrained not to disclose the invention); and because it is not always clear how many times the experiments described in the application were performed, so that doubts remain as to whether they can be reproduced.

International application No. PCT/FR 99/02269

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III

Everything seems at present to indicate to a person skilled in the art that the result sought by the applicant cannot be achieved, the signal obtained without an excitation field or after interaction with the excitation field being in fact merely an electrical signal "characteristic" of the original substance, that is "characteristic" in its everyday meaning. Consequently, there is a serious lack of clarity in the description and the claims, contrary to the requirements of PCT Article 5. Therefore, in accordance with the PCT Guidelines (PCT/GL/3, Chapter IV, point 4) it has been decided not to attribute novelty, inventive step or industrial applicability to the subject matter of new Claims 1 to 26.

VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

- 1. It is not clear in the table on page 22 how the readings that were used in calculating the averages indicated were obtained. Two interpretations are conceivable: either only twelve solutions, corresponding to four different concentrations of Ca++, were prepared and measurements taken for each of these solutions at different times; or the experiment was repeated several times, four fresh solutions being prepared each time for each signal being tested. It is not known at the present time which of these alternatives applies. Moreover, it is inexplicable that more measurements appear to have been taken for the samples subjected to the heparin signal than for the samples which were not subjected to any signal at all. A rigorously scientific procedure would have involved making the same number of measurements so that an objective comparison of the results could be made. Finally, these results do not seem to be truly significant, both in view of the standard deviations calculated and in view of the minimal difference in coagulation measured for solutions 1 and 4, which were subjected to the heparin signal or not subjected to any signal at all.
- 2. It is not understood why coagulation was assessed on the basis of criteria apparently lacking in precision (see the description of the application, page 21, lines 3 to 7), whereas instruments exist which can measure the coagulation of a solution precisely, by determining the degree of its

International application No. PCT/FR 99/02269

VII.	Certain	defects	in	the	international	application
------	---------	---------	----	-----	---------------	-------------

cloudiness. The use of fuzzy criteria in defining this coagulation makes the result obtained unreliable, as the values measured depend too much on the experimenter's judgement.

International application No. PCT/FR 99/02269

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1. It is doubtful that a substance emits an electromagnetic field particular to itself without having been excited in any way. The signal received by the system according to Claim 6 must in fact be caused merely by thermal noise, which would imply that the method and the system according to the invention do not enable reproducible results to be obtained.
- 2. Putting the feature claims between parentheses is not clear (PCT Article 6), as one does not know whether these features are to be taken into account or not when delimiting the extent of the claims.

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

Expéditeur:

L'ADMINISTRATION CHARGEE DE

L'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

0'2 JAN, 2001

Destinataire:

Cabinet Patrice VIDON Immeuble Germanium 80 Avenue des Buttes de Coësmes 35700 Rennes FRANCE



PCT

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(règle 71.1 du PCT)

Date d'expédition

(jour/mois/année) 29

29.12.2000

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 4869bis.WO

Demande internationale No.

PCT/FR99/02269

Date du dépot international (jour/mois/année)

23/09/1999

Date de priorité (jour/mois/année)

NOTIFICATION IMPORTANTE

23/09/1998

Déposant

DIGIBIO et al.

- 1. Il est notifié au déposant que l'administration chargée de l'examen préliminaire international a établi le rapport d'examen préliminaire international pour la demande internationale et le lui transmet ci-joint, accompagné, le cas échéant, de ces annexes.
- 2. Une copie du présent rapport et, le cas échéant, de ses annexes est transmise au Bureau international pour communication à tous les offices élus.
- 3. Si tel ou tel office élu l'exige, le Bureau international établira une traduction en langue anglaise du rapport (à l'exclusion des annexes de celui-ci) et la transmettra aux offices intéressés.

4. RAPPEL

Pour aborder la phase nationale auprès de chaque office élu, le déposant doit accomplir certains actes (dépôt de traduction et paiement des taxes nationales) dans le délai de 30 mois à compter de la date de priorité (ou plus tard pour ce qui concerne certains offices) (article 39.1) (voir aussi le rappel envoyé par le Bureau international dans le formulaire PCT/IB/301).

Losrqu'une traduction de la demande internationale doit être remise à un office élu, elle doit comporter la traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international. Il appartient au déposant d'établir la traduction en question et de la remettre directement à chaque office élu intéressé.

Pour plus de précisions en ce qui concerne les délais applicables et les exigences des offices élus, voir le Volume II du Guide du déposant du PCT.

Nom et adresse postale de l'adminstration chargée de l'examen préliminaire international

<u>)</u>

Office européen des brevets D-80298 Munich

Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Fax: +49 89 2399 - 4465

Fonctionnaire autorisé

Conner, M

Tél.+49 89 2399-2241



18 .328 2000

Expéditeur: L'ADMINISTRATION CHARGEE DE

LA RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT

Destinataire

Cabinet Patrice VIDON Immeuble Germanium

80 Avenue des Buttes de Coësmes

F-35700 Rennes

FRANCE

AMPIE

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE **OU DE LA DECLARATION**

(règle 44.1 du PCT)

	Date d'expédition (jour/mols/année) 14/03/2000
Référence du dossier du déposant ou du mandataire	POUR SUITE A DONNER
4869bjs.WO	voir les paragraphes 1 et 4 cl-après
Demande Internationale n°	Date du dépôt international
PCT/FR 99/02269	(jour/mols/année) 23/09/1999
Déposant	
DIGIBIO et al.	

Déposa	int	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	_
DIGI	BIO et al.		_
1. X	Il est notifié au	déposant que le repport de recherche internationale a été étabil et lui est transmis ci-joint.	
		lifications et d'une déclaration selon l'article 19 : eut, s'il le souhaite, modifier les revendications de la demande internationale (voir la règle 46):	
	Quand?	Le délai dans lequel les modifications doivent être déposées est de deux mois à compter de la date de transmission du rapport de recherche internationale; pour plus de précisions, voir cependant les notes figurant sur la feuille d'accompagnement.	
	Où?	Directement auprès du Bureau International de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse n° de télécopieur: (41–22)740.14.35	
	Pour des inst	ructions plus détaillées, voir les notes sur la feuille d'accompagnement.	
2 🗆	ll est notifié au à l'article 17.2)	déposant qu'il ne sera pas étabil de rapport de recherche internationale et la déclaration à cet effet, prévue a), est transmise ci-joint.	
3. 🗀	En ce qui con de plusieurs ta	cerne la réserve pouvant être formulée, conformément à la règle 40.2, à l'égard du palement d'une ou xes additionnelles, il est notifié au déposant que	
	la réserve du dépos désignés	e ainsi que la décision y relative ont été transmises au Bureau international en même temps que la requête ant tendant à ce que le texte de la réserve et celui de la décision en question soient notifiés aux offices	
	la réserve	e n'a encore fait l'objet d'aucune décision; dès qu'une décision aura été prise, le déposant en sera avisé.	
		tive(s) : Il est rappelé au déposant ce qui suit:	
Bu un	reau internation e déclaration de	n d'un délai de 18 mois à compter de la date de priorité, la demande internationale sera publiée par le al. SI le déposant souhaite éviter ou différer la publication, il doit faire parvenir au Bureau international retrait de la demande internationale, ou de la revendication de priorité, conformément aux règles respectivement, avant l'achèvement de la préparation technique de la publication internationale.	
Int	emational s'il so	mois à compter de la date de priorité, le déposant doit présenter la demande d'examen préliminaire uhaite que l'ouverture de la phase nationale soit reportée à 30 mois à compter de la date de priorité à dans certains offices).	
de Int	la phase nation emational ou da	mois à compter de la date de priorité, le déposant doit accomplir les démarches prescrites pour l'ouverture ale auprès d'tous les offices désignés qui n'ont pas été élus dans la demand d'examen préliminaire ins un élection ultérieure avant l'expiration d'un délai d'19 mois à compter de la date de priorité ou as être élus parce qu'ils ne sont pas liés par le chapitre II.	

Nom et adresse postale d l'administration chargée d la recherche internationale	Fonctionnaire autorise
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL-2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Carl Hakim

Les présentes notes sont destinées à donner les instructions essentielles concernant le dépôt de modifications selon l'article 19. Les notes sont fondées sur les exigences du Traité de coopération en matière de brevets (PCT), du règlement d'exécution et des instructions administratives du PCT. En cas de divergence entre les présentes notes et ces exigences, ce sont ces demières qui priment. Pour de plus amples renseignements, on peut aussi consulter le Guide du déposant du PCT, qui est une publication de l'OMPI.

Dans les présentes notes, les termes "article", "règle" et "instruction" renvoient aux dispositions du traité, de son règlement d'exécution et des instructions administratives du PCT, respectivement.

INSTRUCTIONS CONCERNANT LES MODIFICATIONS SELON L'ARTICLE 19

Après réception du rapport de recherche internationale, le déposant a la possibilité de modifier une fois les revendications de la demande internationale. On notera cependant que, comme toutes les parties de la demande internationale (revendications, description et dessins) peuvent être modifiées au cours de la procédure d'examen préliminaire international, il n'est généralement pas nécessaire de déposer de modifications des revendications selon l'article 19 sauf, par exemple, au cas où le déposant souhaite que ces demières soient publiées aux fins d'une protection provisoire ou a une autre raison de modifier les revendications avant la publication internationale. En outre, il convient de rappeler que l'obtention d'une protection provisoire n'est possible que dans certains Etats.

Quelles parties de la demande internationale peuvent être modifiées?

N

Selon l'article 19, les revendications exclusivement.

Durant la phase internationale, les revendications peuvent aussi être modifiées (ou modifiées à nouveau) selon l'article 34 auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international. La description et les dessins ne peuvent être modifiées que selon l'article 34 auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international.

Lors de l'ouverture de la phase nationale, toutes les parties de la demande internationale peuvent être modifiées selon l'article 28 ou, le cas échéant, selon l'article 41.

Quand?

Dans un délai de deux mois à compter de la date de transmission du rapport de recherche internationale ou de 16 mois à compter de la date de priorité, selon l'échéance la plus tardive. Il convient cependant de noter que les modifications seront réputées avoir été reçues en temps voulu si elles parviennent au Bureau international après l'expiration du délai applicable mais avant l'achèvement de la préparation technique de la publication internationale (règle 46.1).

Où ne pas déposer les modifications?

Les modifications ne peuvent être déposées qu'auprès du Bureau international; elles ne peuvent être déposées ni auprès de l'office récepteur ni auprès de l'administration chargée de la recherche internationale (règle 46.2).

Lorsqu'une demande d'examen préliminaire international a été/est déposée, voir plus loin.

Comment?

Soit en supprimant entièrement une ou plusieurs revendications, soit en ajoutant une ou plusieurs revendications nouvelles ou encore en modifiant le texte d'une ou de plusieurs des revendications telles que déposées.

Une feuille de remplacement doit être remise pour chaque feuille des revendications qui, en raison d'une ou de plusieurs modifications, diffère de la feuille initialement déposée.

Toutes les revendications figurant sur une feuille de remplacement doivent être numérotées en chiffres arabes. Si une revendication est supprimée, il n'est pas obligatoire de renu méroter les autres revendications. Chaque fois que des revendications sont renumérotées, elles doivent l'être de façon continue (instruction 205.b)).

Les modifications doivent être effectuées dans la langue dans laquelle la demande internationale est publiée.

Quels documents dolvent/peuvent accompagner les modifications?

Lettre (instruction 205.b)):

Les modifications doivent être accompagnées d'une lettre.

La lettre ne sera pas publiée avec la demande internationale et les revendications modifiées. Elle ne doit pas être confondue avec la "déclaration selon l'article 19.1)" (voir plus loin sous "Déclaration selon l'article 19.1)").

La lettre doit être rédigée en anglais ou en français, au choix du déposant. Cependant, si la langue de la demande internationale est l'anglais, la lettre doit être rédigée en anglais; si la langue de la demand Internationale est l'français, la lettre doit être rédigée en français.

La lettre doit indiquer les différences existant entre les revendications telles que déposées et les revendications telles que modifiées. Elle doit indiquer en particulier, pour chaque reven dication figurant dans la demande internationale (étant entendu que des indications identiques concernant plusieurs revendications peuvent être groupées), si

- i) la revendication n'est pas modifiée;
- ii) la revendication est supprimée,
- iii) la revendication est nouvelle;
- iv) la revendication remplace une ou plusieurs revendications telles que déposées;
- v) la revendication est le résultat de la division d'une revendication telle que déposée.

Les exemples sulvants illustrent la manière dont les modifications doivent être expliquées dans la lettre d'accompagnement:

- [Lorsque le nombre des revendications déposées initialement s'élevait à 48 et qu'à la suite d'une modification de certaines revendications il s'élève à 51];
 "Revendications 1 à 15 remplacées par les revendications modifiées portant les mêmes numéros; revendications 30, 33 et 36 pas modifiées; nouvelles revendications 49 à 51 ajoutées."
- 2. [Lorsque le nombre des revendications déposées initialement s'élevait à 15 et qu'à la suite d'une modification de toutes les revendications il s'élève à 11]:
 Revendications 1 à 15 remplacées par les revendications modifiées 1 à 11.*
- 3. [Lorsque le nombre des revendications déposées initialement s'élevait à 14 et que les modifications consistent à supprimer certaines revendications et à en ajouter de nouvelles]: "Revendications 1 à 6 et 14 pas modifiées; revendications 7 à 13 supprimées; nouvelles revendications 15,16 et 17 ajoutées." ou "Revendications 7 à 13 supprimées; nouvelles revendications 15, 16 et 17 ajoutées; toutes les autres revendications pas modifiées."
- 4. [Lorsque plusieurs sortes de modifications sont faites]: "Revendications 1-10 pas modifiées; revendications 11 à 13, 18 et 19 supprimées; revendiations 14, 15 et 16 remplacées par la revendication modifiée 14; revendication 17 divisée en revendications modifiées 15, 16 et 17; nouvelles revendications 20 et 21 ajoutées."

"Déclaration selon l'article 19.1)" (Règle 46.4)

Les modifications peuvent être accompagnées d'une déclaration expliquant les modifications et précisant l'incidence que ces demières peuvent avoir sur la description et sur les dessins (qui ne peuvent pas être modifiés selon l'article 19.1)).

La déclaration sera publiée avec la demande internationale et les revendications modifiées.

Elle doit être rédigée dans la langue dans laquelle la demandeinternationale est publiée.

Elle doit être succincte (ne pas dépasser 500 mots si elle est établie ou traduite en anglais).

Elle ne doit pas être confondue avec la lettre expliquant les différences existant entre les revendications telles que déposées et les revendications telles que modifiées, et ne la remplace pas. Elle doit figurer sur une feuille distincte et doit être munie d'un titre permettant de l'identifier comme telle, constitué de préférence des mots "Déclaration selon l'article 19.1)"

Elle ne doit contenir aucun commentaire dénigrant relatif au rapport de recherche internationale ou à la pertinence des citations que ce demier contient. Elle ne peut se référer à des citations se rapportant à une revendication donnée et contenues dans le rapport de recherche internationale qu'en relation avec une modification de cette revendication.

Conséquence du fait qu'une demande d'examen préliminaire international ait déjà été présentée

Si, au moment du dépôt de modifications effectuées en vertu de l'article 19, une demande d'examen préliminaire international a déjà été présentée, le déposant doit de préférence, lors du dépôt des modifications auprès du Bureau international, déposer également une copie de ces modifications auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 62.2a), première phrase).

Conséquence au regard de la traduction de la demande internationalelors de l'ouverture de la phase nationale

L'attention du déposant est appelée sur le fait qu'il peut avoir à remettre aux offices désignés ou élus, lors de l'ouverture de la phase nationale, une traduction des revendications telles que modifiées en vertu de l'article 19 au lieu de la traduction des revendications telles que déposées ou en plus de celle-ci.

Pour plus de précisions sur les exigences de chaque office désigné ou élu, voir le volume II du Guide du déposant du PCT.

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 4869b1s.W0	POUR SUITE A DONNER	voir la notification de trans (formulaire PCT/ISA/220) e					
Demande Internationale nº	Date du dépôt inte	ernational(jour/mois/année)	(Date de priorité (la (Jour/mols/année)	a plus ancienne)			
PCT/FR 99/02269	23/	09/1999		/09/1998			
Déposant							
DIGIBIO et al.							
Le présent rapport de recherche internation déposant conformément à l'article 18. Une	onale, étabil par l'ad e copie en est trans	ministration chargée de la re nise au Bureau internationa	echerche internation L	ale, est transmis au			
Ce rapport de recherche internationale co	morend ?	feuilles.					
.	•	ue document relatif à l'état d	le la technique qui y	est cité.			
1. Base du rapport							
 a. En ce qui concerne la langue, la langue dans laquelle elle a été dé 	recherche Internatio posée, sauf Indicati	nale a été effectuée sur la b on contraire donnée sous le	ase de la demande même point.	internationale dans la			
la recherche Internationale	e a été effectuée su	r la base d'une traduction de	e ia demande interna	ationale remise à l'administration.			
b. En ce qui concerne les séquence la recherche internationale a été e contenu dans la demande	effectuée sur la base	du listage des séquences :	ées dans la demand	le internationale (le cas échéant),			
]		s forme déchiffrable par ord	Inateur.				
remis ultérieurement à l'ac	dministration, sous f	orme écrite.					
		orme déchiffrable par ordina					
La déclaration, selon laqu divulgation faite dans la de	elle le listage des sé emande telle que dé	équences présenté par écrit éposée, a été fournie.	et foumi ulterleuren	ent ne vas pas au-delà de la			
La déclaration, selon laqui du listage des séquences	La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous forme déchiffrable par ordinateur sont identiques à celles du listage des séquences présenté par écrit, a été fournie.						
		s ne pouvaient pas faire l'	objet d'une recher	che (voir le cadre l).			
3. Il y a absence d'unité de	l'i nvention (volr le	cadre II).					
4. En ce qui conçeme le titre,							
le texte est approuvé tel q		•					
X Le texte a été établi par l'a PROCEDE ET SYSTEM POUR LANT OU ANTICOAGULANT			UN SIGNAL AY	ANT UN EFFET COAGU			
5. En ce qui concerne l'abrégé,							
le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par !	e déposant					
le texte (reproduit dans le	ns à l'administration	il par l'administration confor dans un délai d'un mois à co	mément à la règle 3 ompter de la date d'	8.2b). Le déposant peut expédition du présent rapport			
6. La figure des dessins à publier avec		°n e	1				
X suggérée par l déposant.				Aucune des figures n'est à publier.			
parce que le déposant n'a							
parce que cette figure can	actense mieux rinve	noon.					

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA GLANDE CIB 7 G01N33/487 G01N33/483 A61K41/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 G01N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	WO 96 08200 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG ;PETTER ERWIN (DE); MEYER JOERG UWE (DE)) 21 mars 1996 (1996-03-21) page 4, alinéa 3 -page 6, alinéa 4; figures	1,3,5, 12,17, 22,26
A	WO 96 10740 A (PRIORSWAY PTY LTD; BARSAMIAN SERGEI TOROUS (AU); BARSAMIAN SUSAN P) 11 avril 1996 (1996-04-11) le document en entier	1,3,5, 12,17, 22,26
A .	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1987-077898 '11! XP002132208 & SU 1 244 592 A (AZERB MEDICINE INST), 15 juillet 1986 (1986-07-15) abrégé	1,3,5, 12,17, 22,26

Voir la suite du cadre C pour la fin de la fiste des documents	Les documents de families de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se rétérant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	document uttérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X" document particulièrement pertinent, l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Y" document particulièrement pertinent, l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier &" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
3 mars 2000	14/03/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Filjawijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bosma, R

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES AMME PERTINENTS	1711 937 02203		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no, des revendications visées		
A	DE 44 32 429 A (PRAHM HEINZ) 14 mars 1996 (1996-03-14)	1,3,5, 12,17, 22,26		
	le document en entier			
A	US 5 583 432 A (BARNES CHRISTOPHER) 10 décembre 1996 (1996-12-10)	1,3,5, 12,17, 22,26		
	le document en entier			
A	US 5 752 514 A (ARAKAWA AKIRA ET AL) 19 mai 1998 (1998-05-19)	1,3,5, 12,17, 22,26		
	abrégé; figures			
A	WO 94 17406 A (BENVENISTE JACQUES) 4 août 1994 (1994-08-04) cité dans la demande le document en entier	1,3,5, 12,17, 22,26		
A	US 4 095 168 A (HLAVKA LLOYD F) 13 juin 1978 (1978-06-13)	1,3,5, 12,17, 22,26		
	colonne 2, ligne 56 -colonne 6, ligne 32; figures	22,20		
·				
	·			
	-			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No TCT/FR 99/02269

Document brevet au rapport de reche		Date de publication		embre(s) de la ille de brevet()	Date de publication		
WO 9608200	A	21-03-1996	DE	4433104 C	02-05-1996		
5000200			JP	10505763 T	09-06-1998		
			US	5840041 A	24-11-1998		
WO 9610740	Α	11-04-1996	AU	3599795 A	26-04-1996		
			CA	2201150 A	11-04-1996		
			EP	0805972 A	12-11-1997		
			JP	10506464 T	23-06-1998		
			NZ	293526 A	23-12-1998		
SU 1244592	A	15-07-1986	AUCUN				
DE 4432429	Α	14-03-1996	DE	59502325 D	02-07-1998		
	•		EP	0710480 A	08-05-1996		
US 5583432	A	10-12-1996	AUCUN				
US 5752514	A	19-05-1998	JP	9066037 A	11-03-1997		
		25 15 2115	DE	19633200 A	06-03-1997		
WO 9417406	A	04-08-1994	FR	2700628 A	22-07-1994		
			AU	5887994 A	15-08-1994		
			EP	0701695 A	20-03-1996		
US 4095168	Α	13-06-1978	CA	1067578 A	04-12-1979		
			DE	2806447 A	24-08-1978		
•			GB	1585322 A	25-02-1981		
			JP	53103793 A	09091978		



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7:

G01N 33/487, 33/483, A61K 41/00

(11) Numéro de publication internationale:

WO 00/17637

(43) Date de publication internationale:

30 mars 2000 (30.03.00)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCP/FR99/02269

A1

FR

FR

(22) Date de dépôt international: \(\square\$ 3 septembre \(\frac{1}{2} 999 \) (23.09.99)

(30) Données relatives à la priorité

98/12058 99/02329

4

23 septembre 1998 (23.09.98)

22 février 1999 (22.02.99)

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): DIGIBIO [FR/FR]; 34, avenue des Champs Elysées, F-75008 Paris

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BENVENISTE, Jacques [FR/FR]; 3, rue Larochelle, F-75014 Paris (FR). GUILLONNET, Didier [FR/FR]; 121, chemin du Val de Cagnes, F-06800 Cagnes-sur-Mer (FR).

(74) Mandataire: VIDON, Patrice; Cabinet Patrice Vidon, Immeuble Germanium, 80, avenue des Buttes de Coësmes, F-35700 Rennes (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

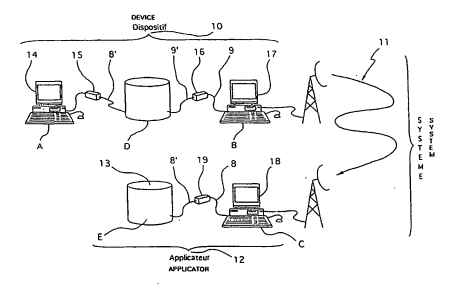
Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont recues.

54) Title: METHOD AND SYSTEM FOR PRODUCING A SUBSTANCE OR A SIGNAL WITH COAGULATING OR ANTICOAG-ULANT EFFECT

(54) Titre: PROCEDE ET SYSTEME POUR PRODUIRE UNE SUBSTANCE OU UN SIGNAL AYANT UN EFFET COAGULANT **OU ANTICOAGULANT**

(57) Abstract

The invention concerns a method and a system for producing a signal, in particular an electric signal, or a substance having a coagulating or anticoagulant effect. The method is characterised in that it is based on a source substance with coagulating effect, in particular, Ca++ ions, or an anticoagulant effect, in particular heparin. The method consists in: transforming (10) the electromagnetic field derived from said source substance located in the chamber (D), into a signal, in particular an electric signal, using a transducer-receiver sensing the electromagnetic field; applying (12) to a receiving substance located in the chamber (E), in particular water or a water-ethanol mixture or homeopathic granules, said signal derived from said transducer-receiver, using a trans-



ducer-transmitter. After said treatment, the receiving substance, initially inactive, has a coagulating or anticoagulant effect.

(57) Abrégé

La présente invention concerne un procédé et un système pour produire un signal, notamment un signal électrique, ou une substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant. Le procédé selon l'invention part d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine. Le procédé comporte les étapes: de transformer (10) le champ électromagnétique provenant de ladite substance source située dans l'enceinte (D), en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant ledit champ électromagnétique; d'appliquer (12) à une substance réceptrice située dans l'enceinte (E), notamment de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques, ledit signal provenant dudit transducteur-récepteur, au moyen d'un transducteur-émetteur. Après le traitement ci-dessus défini, la substance réceptrice, initialement inactive, présente une activité coagulante ou anticoagulante.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie .	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
ΑT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégai
ΑÜ	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaīdjan .	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougostave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	ΙE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
СН	Suisse	KG	Kirghizistan	NO.	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LL	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

15

20

25

Procédé et système pour produire une substance ou un signal ayant un effet coagulant ou anticoagulant.

La présente invention concerne un procédé et un système pour produire une substance ou un signal, notamment un signal électrique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant. L'invention concerne également une telle substance ou un tel signal et leurs effets thérapeutiques. L'invention concerne également un procédé et un système pour tester l'effet coagulant ou anticoagulant d'une substance ou d'un signal.

On sait, depuis les travaux de recherche de Monsieur Jacques Benveniste, notamment ceux décrits dans la demande de brevet WO 94/17406 publiée le 4 août 1994, que l'on peut capter à partir d'un élément biologique et/ou chimique actif tel qu'un composé chimique, une cellule ou un microorganisme, ou à partir d'une substance contenant cet élément actif, un "signal électromagnétique caractéristique de l'activité biologique et/ou chimique ou du comportement biologique et/ou chimique" de ladite substance et/ou dudit élément actif contenu dans ladite substance.

On sait également qu'il est possible de transformer, notamment au moyen d'un transducteur, un tel signal électromagnétique en un signal électrique. Dans la suite du texte, on entend également par "signal électrique caractéristique de l'activité biologique et/ou chimique ou du comportement biologique et/ou chimique d'une substance ou d'un élément actif contenu dans ladite substance" tout signal électrique dérivé par numérisation et/ou traitement de signal. Dans cette expression, on emploie "caractéristique" dans le sens où les paramètres physiques du signal électrique sont spécifiques à la substance ou à l'élément actif contenu dans ladite substance. Autrement dit, l'application de ce signal électrique, via un transducteur, à un système biologique de contrôle permet :

(i) d'induire une activité biologique et/ou chimique sur ledit système

10

15

20

25

présente demande.

biologique de contrôle en rapport avec celle de la substance d'origine ou de l'élément actif qu'elle contient,

(ii) de révéler une caractéristique de la substance ou de l'élément actif qu'elle contient, à l'origine dudit signal électrique.

La demande de brevet WO 94/17406, publiée le 4 août 1994, décrit un procédé et un dispositif pour capter "un signal électromagnétique caractéristique d'une activité biologique et/ou chimique ou d'un comportement biologique et/ou chimique" à partir d'un élément biologique et/ou chimique actif tel qu'un composé chimique, une cellule ou un micro-organisme, ou à partir d'une substance contenant cet élément actif tel qu'une préparation purifiée, un prélèvement biologique, un être vivant.

Les inventeurs ont depuis découvert qu'il est possible d'améliorer la qualité du signal électromagnétique capté ainsi que la fiabilité du procédé de production de ce signal et qu'il est par conséquent possible de produire un signal électrique caractéristique susceptible d'applications industrielles. Ces développements ont été décrits dans la demande française FR 98 12 058 déposée le 23 septembre 1998. En tant que de besoin, les éléments de cette demande, non encore publiés à ce jour, utiles à la compréhension de la présente invention, seront extraits et insérés dans la

Procédé et système selon l'invention pour produire une substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant.

Le procédé selon l'invention pour produire une substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, comporte au moins les étapes suivantes.

L'étape 1 a pour objet de transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance source en un signal, notamment un signal

10

15

20

25

caractéristique électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant ledit champ électromagnétique.

L'étape 2 a pour objet d'appliquer à une substance réceptrice, notamment de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques, ledit signal provenant dudit transducteur-récepteur, au moyen d'un transducteur-émetteur.

On constate qu'après le traitement ci-dessus défini, la substance réceptrice, initialement inactive, présente une activité coagulante ou anticoagulante. La substance réceptrice ainsi traitée sera ci-après appelée la "substance traitée".

La concentration des éléments actifs dans la substance source, notamment la concentration des ions Ca⁺⁺ ayant un effet coagulant ou de l'héparine ayant un effet anticoagulant, peut être de l'ordre de 1µM. Elle peut aussi être très faible et atteindre 10⁻¹⁴ M. La substance source pourra aussi être constituée de produits homéopathiques, dilués si besoin dans l'eau pour préparation injectable.

De préférence, pour transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance source en un signal électrique :

- on place ladite substance source dans une zone soumise à un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique et,
- on transforme les champs résultants de l'interaction du champ d'excitation et de ladite substance source en un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant les dits champs résultants.

Le système selon l'invention pour produire une substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, comprend au moins les éléments ci-après définis.

Un transducteur-récepteur reçoit le champ électromagnétique provenant

10

15

20

25

de ladite substance source. Ledit transducteur-récepteur transforme ledit champ électromagnétique en un signal, notamment un signal électrique.

Un transducteur-émetteur permet d'appliquer le signal provenant dudit transducteur-récepteur à une substance réceptrice, notamment de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques.

Après le traitement mis en oeuvre par le système ci-dessus défini, la substance réceptrice, initialement inactive, présente une activité coagulante ou anticoagulante.

De préférence, le système selon l'invention comprend en outre un émetteur générant un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique dans une zone où est située ladite substance source. Un transducteur-récepteur, recevant les champs résultants de l'interaction dudit champ d'excitation et de ladite substance source, transforme lesdits champs résultants en un signal, notamment un signal électrique.

Substance selon l'invention ayant un effet coagulant ou anticoagulant

L'invention concerne également un substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant. Ladite substance, notamment de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques, est caractérisée en ce qu'elle a été traitée au moyen d'un signal électrique ou électromagnétique provenant d'une substance source ayant des effets coagulants, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine.

L'invention concerne également les applications thérapeutiques d'une telle substance. La substance selon l'invention peut être utilisée dans le traitement de la maladie thrombo embolique. Elle peut être aussi utilisée pour procéder à des tests d'exploration de la coagulation.

Procédé selon l'invention pour tester l'effet coagulant ou anticoagulant d'une substance

L'invention concerne également un procédé pour tester une substance ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant,

10

15

20

25

notamment de l'héparine. Le procédé comporte au moins les étapes suivantes.

L'étape l a pour objet de transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance, en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant ledit champ électromagnétique.

L'étape 2 a pour objet d'appliquer à un système biologique sensible, directement ou indirectement, ledit signal provenant dudit transducteur-récepteur.

De préférence, selon l'invention pour transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance en un signal électrique :

- on place ladite substance dans une zone soumise à un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique,
- on transforme les champs résultants de l'interaction du champ d'excitation et de ladite substance source en un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant lesdits champs résultants.

Avantageusement, le système biologique sensible peut être du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur. On peut aussi utiliser avantageusement du plasma riche en plaquettes.

Avantageusement, selon une autre variante de réalisation, le système biologique sensible est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.

Le procédé selon l'invention pour tester l'effet coagulant ou anticoagulant d'une substance peut être appliqué au contrôle de production de produits homéopathiques.

Procédé et système selon l'invention pour produire un signal ayant un effet coagulant ou anticoagulant.

10

15

20

25

Le procédé selon l'invention pour produire un signal, notamment un signal électrique ou électromagnétique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, comporte au moins l'étape de transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance source, en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant ledit champ électromagnétique.

De préférence, pour transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance source en un signal électrique :

- on place ladite substance source dans une zone soumise à un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique,
- on transforme les champs résultants de l'interaction du champ d'excitation et de la substance source, en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant lesdits champs résultants.

De préférence également, le procédé selon l'invention pour produire un signal, notamment un signal électrique ou électromagnétique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant, comprend en outre l'étape de contrôler les corrélations entre d'une part, le signal provenant dudit transducteur-récepteur et d'autre part, l'activité coagulante ou anticoagulante de ladite substance source, en appliquant, directement ou indirectement, ledit signal à un système biologique de contrôle et en vérifiant que ledit système biologique de contrôle réagit conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.

Avantageusement, le système biologique de contrôle est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteurémetteur. On peut aussi utiliser avantageusement du plasma riche en plaquettes.

. 5

10

15

20

25

Avantageusement, dans une autre variante de réalisation, le système biologique de contrôle est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.

La présente invention concerne également un système pour produire un signal, notamment un signal électrique ou électromagnétique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine. Ledit système comprend un transducteur-récepteur recevant le champ électromagnétique provenant de ladite substance source, ledit transducteur-récepteur transformant ledit champ électromagnétique en un signal, notamment un signal électrique.

De préférence, le système selon l'invention comprend en outre un émetteur générant un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique dans une zone où est située ladite substance source. Ledit transducteur-récepteur, recevant les champs résultants de l'interaction dudit champ d'excitation et de ladite substance source, transforme lesdits champs résultants en un signal, notamment un signal électrique.

De préférence également, le système selon l'invention comprend en outre des moyens de contrôle pour contrôler les corrélations entre d'une part, le signal provenant dudit transducteur-récepteur et d'autre part, l'activité coagulante ou anticoagulante de ladite substance source. Lesdits moyens de contrôle comprennent un transducteur-émetteur appliquant, directement ou indirectement, ledit signal à un système biologique de contrôle. Lesdits moyens de contrôle comprennent en outre des moyens de vérification pour vérifier que le système biologique de contrôle réagit conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est

issu le signal.

5

10

15

20

25

Avantageusement, le système biologique de contrôle est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen dudit transducteur-émetteur. On peut aussi utiliser avantageusement du plasma riche en plaquettes.

Avantageusement dans une autre variante de réalisation, le système biologique de contrôle est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen dudit transducteur-émetteur.

Signal selon l'invention ayant un effet coagulant ou anticoagulant

La présente invention concerne également un signal proprement dit, notamment un signal électrique ou électromagnétique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant. Ledit signal est obtenu à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, en mettant en oeuvre les procédés ou les systèmes ci-dessus décrits. Ledit signal est caractérisé en ce qu'un système biologique de contrôle réagit, après application directe ou indirecte dudit signal, conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.

Avantageusement, le système biologique de contrôle est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur. On peut aussi utiliser avantageusement du plasma riche en plaquettes.

Avantageusement dans une autre variante de réalisation, le système biologique de contrôle est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.

L'invention concerne également les applications thérapeutiques d'un tel signal. Le signal selon l'invention peut être utilisé, directement ou

10

15

20

25

indirectement par l'intermédiaire d'une matière réceptrice, dans le traitement des maladies thrombo emboliques. Il peut être aussi utilisé, directement ou indirectement par l'intermédiaire d'une matière réceptrice, pour procéder à des tests d'exploration de la coagulation.

Procédé selon l'invention pour tester l'effet coagulant ou anticoagulant d'un signal

L'invention concerne également un procédé pour tester un signal ayant un effet coagulant ou anticoagulant. Ledit signal est obtenu à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, en mettant en oeuvre les procédés ou les systèmes précédemment décrits. Le procédé selon l'invention comprend l'étape d'appliquer ledit signal, directement ou indirectement, à un système biologique test et de vérifier que le système biologique test réagit conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.

Avantageusement, le système biologique test est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur. On peut aussi utiliser avantageusement du plasma riche en plaquettes.

Avantageusement, selon une autre variante de réalisation, le système biologique test est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.

Le procédé selon l'invention pour tester l'effet coagulant ou anticoagulant d'un signal peut être appliqué au contrôle de production de produits homéopathiques.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront à la lecture de la description de variantes de réalisation de l'invention, données à titre d'exemple indicatif et non limitatif, ainsi qu'à la lecture des exemples d'expérimentations ayant permis de valider le procédé de production d'une

10

15

20

25

substance ou d'un signal électrique caractéristique, ayant des effets coagulants ou anticoagulants. La description se réfère aux dessins annexés dans lesquels :

- la figure 1 représente un schéma d'un exemple de réalisation d'un système permettant de produire un signal électrique caractéristique, et d'appliquer le signal électrique caractéristique ainsi produit à une substance réceptrice ou à un système biologique de contrôle ou à un système biologique sensible,
- la figure la représente une vue détaillée en perspective d'une partie du dispositif de production du signal électrique, montrant l'émetteur de champ d'excitation et le transducteur-récepteur recevant les champs résultants,
- la figure 1b représente sous forme de bloc diagramme le type de micro-ordinateur utilisé soit pour générer les champs d'excitation, soit pour enregistrer et transmettre sous forme numérisée le signal électrique caractéristique,
- la figure 1c représente une vue détaillée en perspective d'une partie d'un transducteur-émetteur destiné à appliquer le signal électrique caractéristique à une substance réceptrice ou à un système biologique de contrôle ou à un système biologique sensible.

Schéma général du système

On va maintenant décrire, en se référant aux figures 1, 1a, 1b et 1c, un exemple de réalisation d'un système permettant

- (i) de produire
- à partir d'ions Ca⁺⁺ un signal électrique caractéristique ayant un effet coagulants, ou
- à partir d'héparine un signal électrique caractéristique ayant un effet anticoagulant et,
 - (ii) d'appliquer un tel signal caractéristique à une substance

réceptrice ou à un système biologique de contrôle ou à un système biologique sensible.

Le système comprend un dispositif 10 pour produire un signal électrique caractéristique de l'activité biologique et/ou chimique ou du comportement biologique et/ou chimique d'une substance 1 ou d'un élément actif contenu dans ladite substance. Dans le cas de la variante décrite en se référant aux figures 1, 1a, 1b et 1c, ladite substance 1 est :

soit des ions Ca⁺⁺ en solution à 1µM dans de l'eau pour préparation injectable (par ex. de marque Biosédra),

-soit de l'héparine à la concentration de 2.5 U.I/ml dans la même qualité d'eau.

Le dispositif 10, localisé à Paris par exemple, produit un signal électrique caractéristique qui est numérisé après conversion analogique-numérique. Le signal ainsi numérisé est, de manière connue en soi, transmis à distance, par exemple par un réseau de communication informatique du type internet mettant en oeuvre des liaisons hertziennes 11. Le signal numérisé ainsi transmis est reçu par un applicateur 12, situé à New York par exemple. L'applicateur 12 comporte des moyens d'émission 13. Les moyens d'émission 13 permettent d'appliquer le signal caractéristique (après conversion numérique-analogique) à une substance réceptrice ou à un système biologique de contrôle ou à un système biologique sensible.

Les moyens prévus pour numériser et transmettre à distance le signal électrique caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine ne sont pas indispensables à la réalisation de l'invention. Ils ont été décrits pour mettre en évidence les avantages techniques et commerciaux liés à la possibilité de produire un signal électrique caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine ayant, comme les substances sources dont ils sont issus, des effets coagulants ou anticoagulants.

Dans le cas de la variante décrite en se référant aux figures 1, 1a, 1b et 1c,

10

5

15

20

25

- la substance réceptrice est de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques,
- le système biologique de contrôle ou le système biologique sensible est du sang ou du plasma.

I Le dispositif de production du signal caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine

• L'enceinte

5

10

15

20

25

Le dispositif de production du signal 10 comprend une enceinte D, 2 munie d'un blindage électrique et magnétique l'isolant des champs parasites provenant de l'environnement. L'enceinte cylindrique blindée est composée de trois couches superposées : cuivre, fer doux, mumétal, réalisées en tôle de 1 mm d'épaisseur. L'enceinte a un diamètre intérieur de 65 mm et une hauteur de 100 mm. L'enceinte est fermée par un couvercle blindé 5. Dans l'enceinte 2 est placée une cuve 3 en verre ou en plastique ayant pour dimension 10 mm x 10 mm x 45 mm. Cette cuve 3 contient 1 ml de la substance 1. C'est-à-dire :

soit des ions Ca⁺⁺ en solution à 1µM dans de l'eau pour préparation injectable (par ex. de marque Biosédra),

-soit de l'héparine à la concentration de 2.5 U.I/ml dans la même qualité d'eau.

· L'émetteur du champ d'excitation spécifique

Un émetteur 4 est situé à l'intérieur de l'enceinte. Il génère un champ d'excitation spécifique de nature électromagnétique. L'émetteur est alimenté par un générateur 14. L'émetteur 4 comporte une bobine avantageusement complétée par un noyau magnétique en fer doux. La bobine émettrice 4 a une impédance de 300 ohms, un diamètre intérieur de 6 mm, un diamètre extérieur de 16 mm, une longueur de 6 mm. Le noyau magnétique en fer doux est placé au contact des parois extérieures de la cuve 3. Ladite substance 1 est ainsi soumise au champ d'excitation émis

10

15

20

25

par l'émetteur 4. Le générateur 14 est conçu pour générer un signal basse fréquence notamment des signaux carrés ou sinusoïdaux basse fréquence, du bruit rose ou, avantageusement, du bruit blanc. Le spectre du signal d'excitation alimentant la bobine émettrice 4 correspond sensiblement au spectre des fréquences audibles (20 Hz - 20 000 Hz). Le générateur 14 peut être un générateur de signal analogique de type connu, utilisant par exemple une mémoire morte (ROM, PROM, EPROM, EEPROM en terminologie anglo-saxonne) contenant le signal numérique du bruit désiré. Cette mémoire est reliée de manière connue en soi à un convertisseur numérique-analogique. On peut utiliser aussi un micro-ordinateur 14, muni d'une carte son 25 comportant un convertisseur numérique-analogique 41. On peut par exemple utiliser un ordinateur 14 de type PC, opérant sous le système d'exploitation WINDOWS® 95 de la Société MICROSOFT et comportant, outre la carte son 25 un microprocesseur 27, une interface d'entrée/sortie 29, un contrôleur 31 d'une mémoire de masse 33 et une interface vidéo 35 reliés par un ou plusieurs bus 37. Le convertisseur numérique analogique 41 de la carte son 25 comporte une borne de sortie 8. La borne de sortie 8 de la carte son du micro-ordinateur 14 est reliée à la borne d'entrée 8' de l'émetteur 4, via un amplificateur 15 dont les caractéristiques sont les suivantes : bande passante de 10 Hz à 20 kHz, gain 1 à 10, sensibilité d'entrée +/- 1 V. Parmi les cartes son 25 que 1'on peut utiliser, on peut citer par exemple la carte Soundblaster 16 vendue par la Société CREATIVE LABS.

• Le transducteur-récepteur

Le transducteur-récepteur 6, situé à l'intérieur de l'enceinte 2, reçoit les champs résultants de l'interaction dudit champ d'excitation spécifique et de ladite substance 1. Le transducteur-récepteur 6 transforme lesdits champs résultants en un signal électrique. Ce signal électrique se présente, aux bornes de sortie 9' du transducteur-récepteur 6, sous la forme d'une

10

15

20

25

différence de potentiel variable ou d'un courant électrique d'intensité variable. Le transducteur-récepteur 6 comporte une bobine ayant un noyau en fer doux. Cette bobine a une impédance de 300 ohms, un diamètre intérieur de 6 mm, un diamètre extérieur de 16 mm, une longueur de 6 mm. Le noyau magnétique en fer doux est placé au contact des parois extérieures de la cuve 3.

Avantageusement, le signal électrique caractéristique disponible à la sortie du transducteur-récepteur 6 est amplifié par un amplificateur-préamplificateur 16. L'amplificateur-préamplificateur 16 présente les caractéristiques suivantes : bande passante de 10 Hz à 20 kHz, gain 10 à 100, sensibilité d'entrée +/-100 mV.

Dans le cas de la variante de réalisation décrite en se référant aux figures 1, la, lb, lc il est prévu un émetteur 4 de champ d'excitation. L'utilisation d'un tel émetteur 4 favorise la production d'un signal électrique caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine. Toutefois, on peut également capter, au moyen d'un transducteur-récepteur 6, un signal caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine, sans mettre en oeuvre un champ d'excitation et sans utiliser d'enceinte blindée.

• L'enregistrement du signal électrique caractéristique

• • Enregistrement analogique

L'enregistrement du signal électrique caractéristique, ou celui du signal électrique qui en dérive après amplification ou traitement, peut être effectué en analogique par un enregistreur de signal, notamment sur bande magnétique, adapté aux fréquences du signal électrique caractéristique à la sortie du transducteur-récepteur 6. Comme la bande passante utilisée correspond à la bande audio, on peut notamment utiliser un magnétophone. La borne de sortie 9' du transducteur-récepteur 6 est reliée à l'entrée microphone ou à l'entrée ligne d'un tel magnétophone. Lors de la lecture, le signal électrique caractéristique enregistré est recueilli à une

10

15

20

25

borne de sortie, notamment à la sortie ligne ou à la sortie haut-parleur du magnétophone.

• • Enregistrement numérique

De préférence, on effectue un enregistrement numérique du signal électrique caractéristique après conversion analogique-numérique dudit signal. A cet effet, on utilise un micro-ordinateur 17, muni d'une carte d'acquisition de signal 25. Le micro-ordinateur 17 comporte en outre un microprocesseur 27, une interface d'entrée/sortie 29, un contrôleur 31 d'une mémoire de masse 33 et une interface vidéo 35 reliés par un ou plusieurs bus 37. On peut par exemple utiliser un ordinateur de type PC 17, opérant sous le système d'exploitation WINDOWS® 95 de la Société MICROSOFT Ce micro-ordinateur peut être du même type que celui utilisé pour générer le champ d'excitation. Ce peut être le même micro-ordinateur. La sortie 9' du transducteur-récepteur 6 ou de l'amplificateur-préamplificateur 16 est connectée à l'entrée 9 du convertisseur analogique-numérique 39 de la carte 25 de l'ordinateur 17. De préférence, le convertisseur analogiquenumérique 39 a une résolution supérieure à 12 bits. Elle est avantageusement égale à 16 bits. De préférence également, le convertisseur analogique-numérique 39 a une fréquence d'échantillonnage double de la fréquence maximale que l'on veut pouvoir numériser, par exemple 44 kHz. On procède à une acquisition de signal électrique caractéristique pendant une durée par exemple comprise entre 1 et 60 s (par exemple 6 sec) et on enregistre le fichier numérique dans une mémoire de masse 33, par exemple sous la forme d'un fichier son au format WAV.

Toutes les liaisons sont réalisées en câble blindé. Tous les appareils sont mis à la masse.

• Traitement du signal électrique caractéristique

Pour le traitement du signal électrique caractéristique ou du signal qui en dérive, on utilise avantageusement le logiciel Matlab de la société "The

10

15

20

25

MathWorks".

Le fichier numérique, enregistré comme il a été ci-dessus décrit, peut éventuellement subir un traitement numérique, comme par exemple une amplification numérique pour calibrage du niveau de signal, un filtrage pour l'élimination de fréquences non désirées, ou être transformé en son spectre par une transformée de FOURIER discrète, de préférence par l'algorithme de transformée de FOURIER rapide (FTT en terminologie anglo-saxonne). La durée du signal produit peut être augmentée en répétant dans un fichier plusieurs fois un fragment ou la totalité du fichierson produit originalement.

Des moyens de traitement du signal électrique caractéristique peuvent être utilisés pour améliorer les performances du signal électrique caractéristique. Dans le cas d'une première variante de réalisation, il est prévu un second transducteur-récepteur du même type que celui précédemment décrit. En l'absence de ladite substance, ce second transducteur-récepteur transforme le champ d'excitation en un signal électrique. Ce signal électrique est soustrait par un branchement en série opposition au signal provenant du premier transducteur-récepteur. On obtient ainsi un signal électrique caractéristique plus représentatif de l'interaction du champ d'excitation spécifique et de la substance.

Dans le cas d'une deuxième variante de réalisation, les moyens de traitement prennent en compte les caractéristiques du champ d'excitation spécifique et retraitent le signal électrique caractéristique de la manière suivante. On procède tout d'abord au calcul de la répartition de la puissance spectrale (PSD). Puis on tronque cette puissance spectrale en ne conservant que la bande des fréquences allant par exemple de 140 Hz à 14 kHz, on reconstitue un signal à partir de cette puissance spectrale et de phases neutres, par exemple générées aléatoirement, enfin on calibre la puissance du signal ainsi produit. Par phases neutres, on désigne des

10

15

20

25

phases ne provenant pas d'une substance source présentant une activité biologique.

Dans le cas de la variante de réalisation décrite en se référant aux figures 1, 1a, 1b, 1c, il est prévu de numériser, d'enregistrer et de traiter le signal électrique caractéristique avant de l'appliquer à une substance réceptrice ou un système biologique de contrôle ou à un système biologique sensible. Ces opérations ne sont pas indispensables à l'exploitation du signal électrique caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine, même si elles en favorisent la mise en oeuvre.

Le signal électrique caractéristique disponible à la sortie du transducteurrécepteur 6 et le cas échéant du préamplificateur 16 constitue déjà en soi un produit susceptible d'applications industrielles. On verra ci-après pour quelles applications il peut être notamment mis en oeuvre au moyen d'un applicateur 12 permettant de les appliquer à une substance réceptrice ou à un système biologique de contrôle ou à un système biologique sensible.

II. Transmission à distance du signal électrique caractéristique

Le fichier du signal électrique caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine, enregistré sous forme numérique comme il vient d'être décrit, éventuellement après traitement, peut être transféré à distance par un réseau de communication informatique. Ce réseau peut comporter des liaisons hertziennes 11. Le fichier du signal électrique caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine, ainsi transmis, est enregistré par la mémoire de masse d'un micro-ordinateur 18. On peut par exemple utiliser un ordinateur de type PC, opérant sous le système d'exploitation WINDOWS[®] 95 de la Société MICROSOFT. Ce micro-ordinateur 18 peut être du même type que celui utilisé pour générer le champ d'excitation. Le fichier du signal électrique caractéristique numérisé, ainsi enregistré par le micro-ordinateur 18 distant, peut être exploité, de manière connue en soi, pour produire un signal électrique caractéristique analogique. Le fichier, éventuellement

10

15

20

25

traité, est transformé par un convertisseur numérique-analogique 41 de la carte 25 (ou d'une carte séparée) de l'ordinateur 18. Le convertisseur numérique-analogique 41 délivre sur sa sortie 8 un signal électrique analogique caractéristique de l'activité biologique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine dont il est issu. Ce signal électrique analogique peut être transformé, comme il sera ci-après décrit, en champ électromagnétique et appliqué à une substance réceptrice ou à un système biologique de contrôle ou à un système biologique sensible.

III. L'applicateur du signal caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine

On va maintenant décrire, en se référant à la figure 1c, un exemple de réalisation d'un système permettant d'appliquer le signal électrique caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ ou de l'héparine à un système biologique récepteur et d'en modifier le comportement chimique.

Le récipent 50 contient le système biologique récepteur. Dans le cas de la variante décrite en se référant aux figures 1, 1a, 1b et 1c, le récipient 50 contient :

- une substance réceptrice telle que de l'eau ou un mélange eauéthanol ou des granules homéopathiques, ou
- un système biologique de contrôle ou un système biologique sensible tel du sang ou du plasma.

Le récipient 50 est disposé dans un champ électromagnétique rayonné par un transducteur-émetteur 51, typiquement une bobine. La bobine a par exemple une longueur de 80 mm, un diamètre intérieur de 50 mm, un diamètre extérieur de 55 mm. Elle présente 300 spires d'un fil de diamètre 0,5 mm. Son impédance est de 4 ohms. La bobine 51 est connectée à la masse. Sans que cela représente un quelconque caractère limitatif, la bobine 51 du transducteur-émetteur a un axe vertical permettant l'introduction du récipient 50 contenant le système biologique récepteur. Les bornes

10

15

20

25

d'entrée 8' de cette bobine 51 sont reliées, dans le cas de la variante de réalisation décrite, à la sortie 8 du convertisseur analogique-numérique 41 du micro-ordinateur 18 via un amplificateur 19 ayant les caractéristiques suivantes : bande passante de 10 Hz à 20 kHz, gain 1 à 20, sensibilité d'entrée 250 mV, puissance de sortie RMS 60W sous 8 ohms, rapport signal sur bruit 80 dB. La tension aux bornes de la bobine 51 a une amplitude de 10 Volts efficaces et le signal est appliqué pendant 10 min. Les bornes d'entrée 8' de l'applicateur peuvent être également, dans le cas de certaines variantes de réalisation, directement connectées à la sortie du préamplificateur 16 ou à la sortie 8 du convertisseur numérique-analogique 41 de l'ordinateur 17.

Expérimentations

Afin d'illustrer une variante de réalisation,

- d'un procédé et d'un système selon l'invention pour produire une substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant,
- d'une substance selon l'invention ayant un effet coagulant ou anticoagulant,
- d'un procédé selon l'invention pour tester l'effet coagulant ou anticoagulant d'une substance et de son application à la production de produits homéopathiques,
- d'un procédé et d'un système selon l'invention pour produire un signal ayant un effet coagulant ou anticoagulant,
- d'un signal selon l'invention ayant un effet coagulant ou anticoagulant
- d'un procédé selon l'invention pour tester l'effet coagulant / anticoagulant d'un signal et de son application à la production de produits homéopathiques,

les expériences suivantes on été réalisées.

Rappel des effets de l'héparine et des ions Ca⁺⁺ sur la coagulation du

10

15

25

plasma humain ou du lapin

L'héparine (25 000 U.I. / 5 ml, Laboratoire Choay, Sanofi Winthrop) est un anticoagulant agissant par inhibition de la transformation de la prothrombine en thrombine. Au site d'action, l'effet de l'héparine est immédiat. Elle agit par l'intermédiaire d'un inhibiteur naturel dénommé cofacteur, ou antithrombine III.

Le sulfate de protamine (10 000 U.I. / 10 ml, Laboratoire Choay, Sanofi Winthrop) forme un sel avec l'héparine et entraîne une suppression unité pour unité de l'effet anticoagulant de celle-ci. 1 ml de solution de protamine neutralise l'activité anticoagulante de 1000 unités d'héparine.

L'ion calcium Ca⁺⁺ est un ion indispensable à la coagulation.

Substances sources et matériels utilisés

Les signaux électriques caractéristiques ont été enregistrés à partir d'échantillons de 1 ml des solutions suivantes :

- Ca⁺⁺ en solution à lμM dans de l'eau pour préparation injectable (par exemple de marque Biosédra)
- Mg⁺⁺ en solution à 1μM dans la même qualité d'eau,
- héparine en solution à la concentration de 2.5 U.I./ml dans la même qualité d'eau,
- complexe héparine + protamine (respectivement 2.5 U.I./ml et 0.025 mg/ml), en solution dans la même qualité d'eau.

Le matériel employé a été décrit en se référant aux figures la, lb, lc. Le transducteur-récepteur 6 présente les caractéristiques décrites. Le transducteur-émetteur 51, permettant d'appliquer le signal électrique caractéristique à une substance réceptrice ou à un système biologique de contrôle ou à un système biologique sensible, est une bobine électromagnétique ayant les caractéristiques suivantes :

- longueur: 80 mm,
- diamètre intérieur : 50 mm,

- nombre de spires : 300 spires,
- impédance : 4 ohms.

Une évaluation de la coagulation a été faite en utilisant la notation suivante :

5

10

- coagulation importante: 2
- coagulation modérée : 1
- aucune coagulation: 0

Protocole n°1. Expérience "in vitro": Action coagulante ou anticoagulante de signaux électriques caractéristiques sur du Plasma Riche en Plaquettes (PRP).

Ce protocole a pour objet de mettre en évidence que :

- d'une part, le procédé et le système décrit permettent de produire un signal électrique caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ et de l'héparine ayant respectivement un effet coagulant ou anticoagulant, et

15

- d'autre part, le procédé et le système décrit permettent de tester un signal électrique ayant respectivement un effet coagulant ou anticoagulant.

20

Comme système biologique de contrôle permettant de révéler le signal électrique caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ et de l'héparine, ou comme système biologique sensible permettant de tester l'effet coagulant ou anticoagulant d'un signal électrique, on utilise du plasma de lapin (ou humain).

Le sang d'un lapin "New-Zealand White" est prélevé à l'artère de l'oreille et recueilli sur un anticoagulant ACD (9 vol. sang / 1 vol. ACD) dont la composition est la suivante : acide citrique 0.8%, citrate de sodium 2.2%, glucose anhydre 2.23%.

25

Après centrifugation (180 g, 15 minutes) à température ambiante, le sang se répartit en 3 couches : de haut en bas, le Plasma Riche en Plaquettes (PRP), la couche leucocytaire et le culot de globules rouges. Le PRP est prélevé à la pipette par aspiration douce.

10

15

20

Effet anticoagulant d'un signal, effet anticoagulant du signal électrique caractéristique de l'héparine

5 ml de PRP sont placés dans un tube 50 au centre d'une bobine électromagnétique 51 pour être exposés au signal appliqué pendant 10 mn avec une tension de 10V aux bornes de la bobine.

Des échantillons de 1 ml de PRP ainsi traités sont placés dans quatre tubes. On délivre dans chaque tube 20µl de Ca⁺⁺ (50, 100, 150 et 200 mM) pour obtenir des concentrations finales de calcium dans le PRP de (1, 2, 3 et 4 mM). Puis on laisse incuber 15 à 20 minutes.

Les résultats obtenus sont présentés dans le tableau ci-après :

Evaluation de la coagulation au bout de 20 min	Sans application du Signal	Signal Héparine	Signal Complexe Héparine + protamine
Concentration en Ca ⁺⁺ (mM)	Moy ± 1SD (n)	Moy ± 1 SD (n)	$Moy \pm 1SD(n)$
1	$0.00 \pm 0.00 (5)$	0.18 ± 0.50 (22)	0.42 ± 0.74 (21)
2	0.75 ± 0.88 (8)	0.25 ± 0.53 (24)	1.25 ± 0.94 (24)
3	$1.75 \pm 0.70 (8)$	0.54 ± 0.65 (24)	1.91 ± 0.40 (24)
4	$1.75 \pm 0.70 (8)$	1.41 ± 0.88 (24)	1.91 ± 0.40 (24)

n : nombre de valeurs ; Moy : moyenne ; SD : déviation standard

On observe qu'une application du signal de l'héparine a un effet d'inhibition de la coagulation du PRP .Dans les mêmes conditions, le PRP non exposé à un signal ou le PRP exposé à un signal de contrôle, comme par exemple celui du complexe héparine+protamine, ne présente pas d'effet d'inhibition. Cet effet d'inhibition de la coagulation est particulièrement notable pour une concentration en Ca⁺⁺ comprise entre 2 et 3 mM.

Ainsi donc, le système biologique de contrôle constitué par du plasma riche en plaquettes permet de contrôler que le signal caractéristique de l'héparine a un effet anticoagulant.

15

Ainsi donc, le système biologique sensible constitué par du plasma riche en plaquettes permet de tester si un signal caractéristique a un effet anticoagulant.

Effet coagulant d'un signal, effet coagulant du signal électrique caractéristique de l'ion calcium (Ca⁺⁺)

1 ml de PRP est placé dans un tube au centre d'une bobine électromagnétique pour être exposé au signal appliqué pendant 10 mn avec une tension de 10 V aux bornes de la bobine.

Les résultats obtenus sont présentés dans le tableau ci-après

	Sans application du Signal	Signal Calcium Ca ⁺⁺	Signal Magnésium Mg ⁺⁺
	$Moy \pm 1SD(n)$	Moy \pm 1SD (n)	Moy \pm 1SD (n)
Evaluation de la coagulation au bout de 60 min	0.00 ± 0.00 (7)	1.57 ± 0.75 (14)	0.00 ± 0.00 (14)
Temps moyen de rétraction	aucune rétraction observée au bout de 24h (7)	<12h (14)	aucune rétraction observée au bout de 24h (14)

10 Interprétation

On observe qu'une application du signal du calcium Ca⁺⁺ a un effet de coagulation du PRP comparable à celui du calcium Ca⁺⁺ proprement dit. On observe qu'une application du signal du magnésium Mg⁺⁺ n'induit aucun effet de coagulation du PRP.

Ainsi donc, le système biologique de contrôle constitué par du plasma riche en plaquettes permet de contrôler que le signal caractéristique du calcium Cá⁺⁺ à un effet coagulant.

Ainsi donc, le système biologique sensible constitué par du plasma riche en plaquettes permet de tester si un signal caractéristique a un effet coagulant.

Protocole n°2. Expérience "in vivo": Action coagulante ou

10

15

20

25

anticoagulante de signaux électriques caractéristiques.

Ce protocole a pour objet de mettre en évidence que :

- d'une part, le procédé et le système décrits permettent
- * de produire un signal électrique caractéristique de l'ion Ca⁺⁺ et de l'héparine, et
- * d'appliquer ce signal électrique à une substance réceptrice présentant après traitement respectivement un effet coagulant ou anticoagulant, et
- d'autre part, le procédé et le système décrit permettent de tester une substance ayant respectivement un effet coagulant ou anticoagulant. Comme système biologique de contrôle permettant de révéler l'effet coagulant ou anticoagulant de la substance traitée, ou comme système biologique sensible permettant de tester l'effet coagulant ou anticoagulant d'une substance, on utilise un lapin auquel on administre, par voie sublinguale, de l'eau traitée au moyen d'un signal électrique caractéristique de la substance source.

L'eau utilisée est de l'eau pour préparation injectable Biosédra en ampoules de 10 ml.

- L'eau (10 ml) est placée dans un tube 50 au centre d'une bobine électromagnétique 51. L'eau est exposée au signal caractéristique considéré pendant 10 mn avec une tension aux bornes de la bobine de 10 V.
- 2. On agite ensuite l'eau pendant 15 secondes à la vitesse maximale du vortex.
- 3. On administre au lapin par voie sublinguale 1 ml de l'eau ainsi traitée par le signal caractéristique considéré.

Des échantillons de sang (1 ml) sont prélevés sur des tubes en verre à l'artère de l'oreille, avant administration, puis 1, 5, 10, 15 et 30 minutes après administration de l'eau traitée.

Les résultats obtenus sont présentés dans le tableau ci-après

	Evaluation de la coagulation	
	Signal Héparine	Signal Complexe Héparine+protamine
Temps de prélèvement	$Moy \pm 1SD(n)$	Moy ± 1SD (n)
avant administration	2.0 ± 0.0 (3)	2.0 ± 0.0 (3)
l min	0.0 ± 0.0 (6)	2.0 ± 0.0 (6)
5 min	1.33 ± 1.03 (6)	2.0 ± 0.0 (6)
10 min	1.33 ± 1.03 (6)	2.0 ± 0.0 (6)
15 min	1.42 ± 0.97 (7)	2.0 ± 0.0 (6)
30 min	2.00 ± 0.00 (7)	2.0 ± 0.0 (6)

Interprétation

5

10

15

On observe qu'une administration d'eau traitée par le signal caractéristique de l'héparine a un effet d'inhibition sur la coagulation sanguine pendant quinze minutes. En revanche, une administration d'eau traitée par le signal du complexe héparine+protamine ne produit aucun effet d'inhibition.

Ainsi donc, le système biologique de contrôle constitué par un animal permet de contrôler qu'une substance réceptrice traitée par le signal caractéristique de l'héparine, notamment de l'eau, a un effet anticoagulant. Ainsi donc, le système biologique sensible constitué par un animal permet de tester, en contrôlant le signal caractéristique d'une substance (par exemple le complexe héparine+protamine), si cette substance présente un effet coagulant ou anticoagulant.

Il est donc ainsi établi que l'on peut contrôler la production de produits homéopathiques par l'utilisation de substances à l'effet connu (comme l'héparine) et en contrôlant que les produits homéopathiques (granules, solutions, ...) produits à partir de cette substance présentent eux aussi, en bout de chaine, l'activité correspondante (dans l'exemple décrit, l'activité d'anticoagulation)..

10

Le signal caractéristique d'un médicament ou une substance réceptrice traitée par le signal caractéristique d'un médicament a les mêmes effets biologiques que le médicament source du signal considéré.

De la même manière, des effets anticoagulants similaires sont obtenus avec l'hirudine sur du sang ou du plasma de lapin ou humain. Les signaux provenant de l'hirudine présentent un effet anticoagulant plus important que ceux provenant de l'héparine.

On trouvera ci-après les résulats obtenus avec de l'hirudine et du sang de lapin :

Evaluation de la coagulation au bout de 20 min	Signal Hirudine	Signal Eau
Concentrationen Ca ²⁺ (mM)	données brutes	données brutes
1		
2	0, 0	0,0
3	0, 0	2,2
4	0, 1	2, 2

On trouvera ci-après les résulats obtenus avec de l'hirudine et du sang humain :

Evaluation de la coagulation Ca2+ : 7.5 mM	Signal Hirudine	Signal Eau
Temps (min)	données brutes	données brutes
10	0,0	0, 0
20	0,0	1, 2
30	1, 1	2, 2
40	2, 2	2, 2
50	2, 2	2, 2
1h	2, 2	2, 2

10

15

20

25

Revendications

- 1. Procédé pour produire une substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, ledit procédé comportant les étapes :
- de transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance source, en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant ledit champ électromagnétique,
- d'appliquer à une substance réceptrice, notamment de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques, ledit signal provenant dudit transducteur-récepteur, au moyen d'un transducteur-émetteur,

(de telle sorte qu'après le traitement ci-dessus défini, la substance réceptrice, initialement inactive, présente une activité coagulante ou anticoagulante ; ladite substance réceptrice ainsi traitée étant ci-après appelée la "substance traitée").

- 2. Procédé selon la revendication 1 tel que pour transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance source en un signal électrique:
- on place ladite substance source dans une zone soumise à un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique,
- on transforme les champs résultants de l'interaction du champ d'excitation et de ladite substance source en un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant lesdits champs résultants.
- **3.** Système pour produire une substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, ledit système comprenant :

10

15

25

- un transducteur-récepteur recevant le champ électromagnétique provenant de ladite substance source, ledit transducteur-récepteur transformant ledit champ électromagnétique en un signal, notamment un signal électrique,
- un transducteur-émetteur pour appliquer ledit signal provenant dudit transducteur-récepteur à une substance réceptrice, notamment de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques, (de telle sorte qu'après le traitement ci-dessus défini, la substance réceptrice, initialement inactive, présente une activité coagulante ou anticoagulante ; ladite substance réceptrice ainsi traitée étant ci-après appelée la "substance traitée").
- 4. Système selon la revendication 3 tel qu'il comprend en outre :
- un émetteur générant un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique dans une zone où est située ladite substance source,

ledit transducteur-récepteur, recevant les champs résultants de l'interaction dudit champ d'excitation et de ladite substance source, transformant lesdits champs résultants en un signal, notamment un signal électrique.

- 5. Substance ayant un effet coagulant ou anticoagulant :
- 20 ladite substance
 - pouvant être notamment de l'eau ou un mélange eau-éthanol ou des granules homéopathiques, et
 - ayant été traitée au moyen d'un signal électrique ou électromagnétique provenant d'une substance source ayant des effets coagulants, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulants, notamment de l'héparine.
 - **6.** Application de la substance selon la revendication 5 :
 - au traitement de la maladie thrombo embolique,

- à l'exploration de la coagulation.
- 7. Procédé pour tester une substance ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine, ledit procédé comportant les étapes :

- de transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance, en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant ledit champ électromagnétique,
- d'appliquer à un système biologique sensible, directement ou indirectement, ledit signal provenant dudit transducteur-récepteur.

10

- 8. Procédé selon la revendication 7 tel que pour transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance en un signal électrique :
- on place ladite substance dans une zone soumise à un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique,

15

- on transforme les champs résultants de l'interaction du champ d'excitation et de ladite substance source en un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant les dits champs résultants.

9. Procédé selon l'une quelconque des revendications 7 ou 8, tel que le système biologique sensible est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.

20

10. Procédé selon l'une quelconque des revendications 7 ou 8, tel que le système biologique sensible est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.

25

- 11. Application du procédé selon l'une quelconque des revendications 7 à 10 au contrôle de production de produits homéopathiques.
- 12. Procédé pour produire un signal, notamment un signal électrique ou électromagnétique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine,

10

15

20

25

ledit procédé comportant les étapes :

- de transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance source, en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant ledit champ électromagnétique,
- 13. Procédé selon la revendication 12 tel que pour transformer le champ électromagnétique provenant de ladite substance source en un signal électrique :
- on place ladite substance source dans une zone soumise à un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique,
- on transforme les champs résultants de l'interaction du champ d'excitation et de la substance source, en un signal, notamment un signal électrique, au moyen d'un transducteur-récepteur captant les dits champs résultants.
- 14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 12 ou 13, comprenant en outre l'étape :
- de contrôler les corrélations entre d'une part, le signal provenant dudit transducteur-récepteur et d'autre part, l'activité coagulante ou anticoagulante de ladite substance source, en appliquant, directement ou indirectement, ledit signal à un système biologique de contrôle et en vérifiant que ledit système biologique de contrôle réagit conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.
- 15. Procédé selon la revendication 14, tel que le système biologique de contrôle est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
- 16. Procédé selon la revendication 14, tel que le système biologique de contrôle est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par

10

15

20

25

ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.

17. Système pour produire un signal, notamment un signal électrique ou électromagnétique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine,

ledit système comprend un transducteur-récepteur recevant le champ électromagnétique provenant de ladite substance source, ledit transducteur-récepteur transformant ledit champ électromagnétique en un signal, notamment un signal électrique,

18. Système selon la revendication 17 tel qu'il comprend en outre :

- un émetteur générant un champ d'excitation de nature électrique, magnétique et/ou électromagnétique dans une zone où est située ladite substance source,

ledit transducteur-récepteur, recevant les champs résultants de l'interaction dudit champ d'excitation et de ladite substance source, transformant lesdits champs résultants en un signal, notamment un signal électrique.

- 19. Système selon l'une quelconque des revendications 17 ou 18, comprenant en outre :
- des moyens de contrôle pour contrôler les corrélations entre d'une part, le signal provenant dudit transducteur-récepteur et d'autre part, l'activité coagulante ou anticoagulante de ladite substance source,

lesdits moyens de contrôle comprenant un transducteur-émetteur appliquant, directement ou indirectement, ledit signal à un système biologique de contrôle,

- lesdits moyens de contrôle comprenant en outre des moyens de vérification pour vérifier que le système biologique de contrôle réagit conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.
- 20. Système selon la revendication 19, tel que le système biologique de

10

15

20

25

contrôle est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen dudit transducteur-émetteur.

- 21. Système selon la revendication 19, tel que le système biologique de contrôle est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen dudit transducteur-émetteur.
- 22. Signal, notamment signal électrique ou électromagnétique, ayant un effet coagulant ou anticoagulant,

ledit signal étant obtenu au moyen du procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 16 ou du système selon l'une quelconque des revendications 17 à 21, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine

ledit signal étant caractérisé en ce qu'un système biologique de contrôle réagit, après application directe ou indirecte dudit signal, conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.

- 23. Signal selon la revendication 22, tel que le système biologique de contrôle est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
- 24. Signal selon la revendication 22, tel que le système biologique de contrôle est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, une substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
- 25. Application du signal selon l'une quelconque des revendications 22 à 24, directement ou indirectement par l'intermédiaire d'une matière réceptrice,
 - au traitement de la maladie thrombo embolique,
 - à l'exploration de la coagulation.

10

15

20

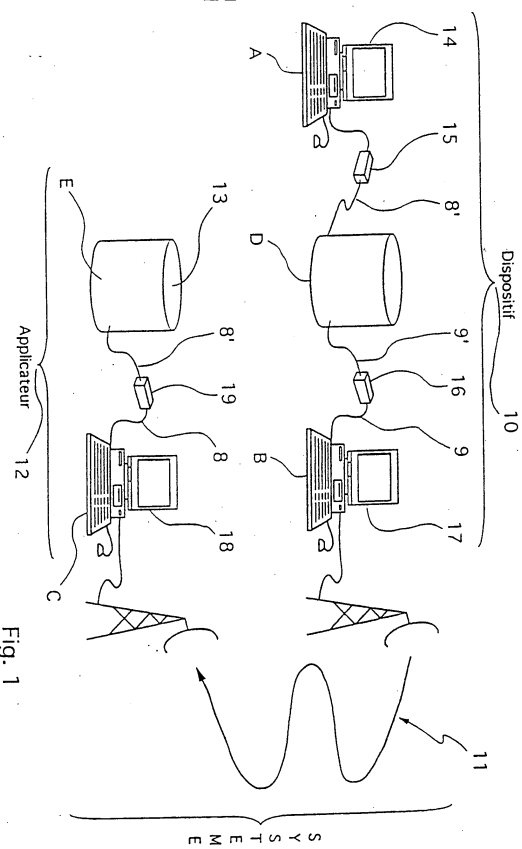
26. Procédé pour tester un signal ayant un effet coagulant ou anticoagulant,

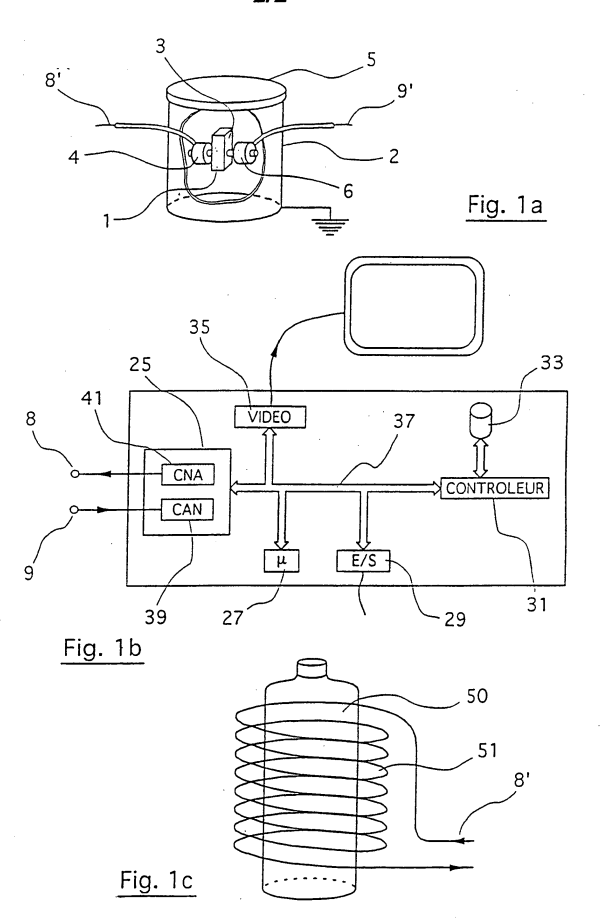
ledit signal étant obtenu au moyen de procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 16 ou au moyen du système selon l'une quelconque des revendications 17 à 21, à partir d'une substance source ayant un effet coagulant, notamment des ions Ca⁺⁺, ou anticoagulant, notamment de l'héparine,

ledit procédé comprenant l'étape d'appliquer ledit signal, directement ou indirectement, à un système biologique test et de vérifier que le système biologique test réagit conformément à l'activité coagulante ou anticoagulante de la substance source dont est issu le signal.

- 27. Procédé selon la revendication 26, tel que le système biologique test est du sang ou du plasma auquel on applique ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
- 28. Procédé selon la revendication 26, tel que le système biologique test est un animal, notamment un lapin, auquel on administre, notamment sous la langue, uns substance, notamment de l'eau, traitée par ledit signal au moyen d'un transducteur-émetteur.
 - 29. Application du procédé selon l'une quelconque des revendications 26 à 28 au contrôle de production de produits homéopathiques.

1/2





INTERN JONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 99/02269

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 G01N33/487 G01N33/483 A61K41/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 - 601N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 96 08200 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG; PETTER ERWIN (DE); MEYER JOERG UWE (DE)) 21 March 1996 (1996-03-21) page 4, paragraph 3 -page 6, paragraph 4; figures	1,3,5, 12,17, 22,26
A	WO 96 10740 A (PRIORSWAY PTY LTD ;BARSAMIAN SERGEI TOROUS (AU); BARSAMIAN SUSAN P) 11 Apr11 1996 (1996-04-11) the whole document	1,3,5, 12,17, 22,26
A .	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1987-077898 '11! XP002132208 & SU 1 244 592 A (AZERB MEDICINE INST), 15 July 1986 (1986-07-15) abstract	1,3,5, 12,17, 22,26
	-/	

	-/
X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are Sated in annex.
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(a) or which is cited to establish the publication date of another clation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but ister than the priority date claimed	"T" later document published after the linternational filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person sidled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 3 March 2000	Date of mailing of the international search report 14/03/2000
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer Bosma, R

INTERNAT NAL SEARCH REPORT

Application No
PCT/FR 99/02269

(Continue	PCT/FR 99/02269			
gagory .	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
	DE 44 32 429 A (PRAHM HEINZ) 14 March 1996 (1996-03-14)	1,3,5, 12,17,		
	the whole document	22,26		
	US 5 583 432 A (BARNES CHRISTOPHER) 10 December 1996 (1996-12-10)	1,3,5, 12,17, 22,26		
·	the whole document			
	US 5 752 514 A (ARAKAWA AKIRA ET AL) 19 May 1998 (1998-05-19)	1,3,5, 12,17, 22,26		
	abstract; figures			
	WO 94 17406 A (BENVENISTE JACQUES) 4 August 1994 (1994-08-04) cited in the application the whole document	1,3,5, 12,17, 22,26		
	US 4 095 168 A (HLAVKA LLOYD F) 13 June 1978 (1978-06-13)	1,3,5, 12,17, 22,26		
	column 2, line 56 -column 6, line 32; figures	22,20		
		:		
	- · ·			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 99/02269

Patent document Publication cited in search report date			Patent family member(s)		Publication date
WO 9608200	A	21-03-1996	DE	4433104 C	02-05-1996
			JP	10505763 T	09-06-1998
			US	5840041 A	24-11-1998
WO 9610740	A	11-04-1996	AU	3599795 A	26-04-1996
			CA	2201150 A	11-04-1996
			EP	0805972 A	12-11-1997
			JP	10506464 T	23-06-1998
			NZ	293526 A	23-12-1998
SU 1244592	Α	15-07-1986	NONE		·
DE 4432429	A	14-03-1996	DE	59502325 D	02-07-1998
			EP	0710480 A	08-05-1996
US 5583432	A	10-12-1996	NONE	·	
US 5752514	Α	19-05-1998	JP	9066037 A	11-03-1997
			DE	19633200 A	06-03-1997
WO 9417406	A	04-08-1994	FR	2700628 A	22-07-1994
			AU	5887994 A	15-08-1994
			EP	0701695 A	20-03-1996
US 4095168	Α	13-06-1978	CA	1067578 A	04-12-1979
		•	DE	2806447 A	24-08-1978
			GB	1585322 A	25-02-1981
			JP	53103793 A	09-09-1978

PCT/FR 99/02269

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 G01N33/487 G01N33/483

A61K41/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la tols selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 GO1N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	WO 96 08200 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG ;PETTER ERWIN (DE); MEYER JOERG UWE (DE)) 21 mars 1996 (1996-03-21) page 4, alinéa 3 -page 6, alinéa 4; figures	1,3,5, 12,17, 22,26
A	WO 96 10740 A (PRIORSWAY PTY LTD; BARSAMIAN SERGEI TOROUS (AU); BARSAMIAN SUSAN P) 11 avr11 1996 (1996-04-11) le document en entier	1,3,5, 12,17, 22,26
A	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1987-077898 '11! XP002132208 & SU 1 244 592 A (AZERB MEDICINE INST), 15 Juillet 1986 (1986-07-15) abrégé	1,3,5, 12,17, 22,26

	/
Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
*A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (talle qu'indiquée) "O" document es référant à une divulgation orale, à un usage, à une appealion ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais positérieurement à la date de priorité revendiquée	T° document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, male cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X° document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré solément Y° document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive iorique le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier &° document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 3 mars 2000	Date d'expédition du présent rapport de recherche Internationale 14/03/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijewijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016	Fonctionnaire autorisé Bosma, R

RAPPORT DE RECHI CHE INTERNATIONALE

Derr ternationals No

Marita e e		T/FR 99/02269			
Catégorie °	suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS ségorie didentification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no, des revendications visé				
	mericulument des documents ones, avec, e des concent, l'indicationdes passages pertiner	no. des revendications visées			
A	DE 44 32 429 A (PRAHM HEINZ) 14 mars 1996 (1996-03-14)	1,3,5, 12,17, 22,26			
	le document en entier				
A	US 5 583 432 A (BARNES CHRISTOPHER) 10 décembre 1996 (1996-12-10) le document en entier	1,3,5, 12,17, 22,26			
\	US 5 752 514 A (ARAKAWA AKIRA ET AL) 19 mai 1998 (1998-05-19)	1,3,5, 12,17, 22,26			
	abrégé; figures	,			
A	WO 94 17406 A (BENVENISTE JACQUES) 4 août 1994 (1994-08-04) cité dans la demande le document en entier	1,3,5, 12,17, 22,26			
A	US 4 095 168 A (HLAVKA LLOYD F) 13 juin 1978 (1978-06-13)	1,3,5, 12,17, 22,26			
	colonne 2, ligne 56 -colonne 6, ligne 32; figures				
İ					
į					
İ					
}					
		·			
·					
	·				
	•. •	·			
	~				

PCT/FR 99/02269

Document brevet di au rapport de recherc		Date de publication	Membre(s) de la tamilie de brevet(s)		Date de publication	
WO 9608200	Α	21-03-1996	DE JP US	4433104 C 10505763 T 5840041 A	02-05-1996 09-06-1998 24-11-1998	
WO 9610740	A	11-04-1996	AU CA EP JP NZ	3599795 A 2201150 A 0805972 A 10506464 T 293526 A	26-04-1996 11-04-1996 12-11-1997 23-06-1998 23-12-1998	
SU 1244592	Α	15-07-1986	AUCI	JN ·		
DE 4432429	Α	14-03-1996	DE EP	59502325 D 0710480 A	02-07-1998 08-05-1996	
US 5583432	A	10-12-1996	AUCI	JN	خيرندندي پاروي دو ظاران داده ده ده ها ده ها ده ها	
US 5752514	Α	19-05-1998	JP DE	9066037 A 19633200 A	11-03-1997 06-03-1997	
WO 9417406	A	04-08-1994	FR AU EP	2700628 A 5887994 A 0701695 A	22-07-1994 15-08-1994 20-03-1996	
US 4095168	A	13-06-1978	CA DE GB JP	1067578 A 2806447 A 1585322 A 53103793 A	04-12-1979 24-08-1978 25-02-1981 09-09-1978	

CLAIMS

- 1. Method for producing a substance having a coagulating or anticoagulant effect, from a source substance having a coagulating effect, in particular Ca⁺⁺ ions, or an anticoagulant effect, in particular heparin, said method comprising the stages:
- of transforming the electromagnetic field coming from said source substance into a signal, in particular an electric signal, by means of a transducer-receiver picking up said electromagnetic field,
- of applying to a receptor substance, in particular water or a water-ethanol mixture or homeopathic granules, said signal derived from said transducer-receiver, by means of a transducer-transmitter,

5

- (in such a way that after the treatment defined above, the receptor substance, initially inactive, shows a coagulating or anticoagulant activity; said receptor substance thus treated being called hereinafter the "treated substance").
 - 2. Method according to Claim 1 in which, for transforming the electromagnetic field coming from said source substance into an electric signal:
 - said source substance is placed in a zone submitted to an excitation field of electric, magnetic and/or electromagnetic nature,

- The fields resulting from the interaction of the excitation field and said source substance are transformed into an electric signal by means of a transducer-receiver picking up said resulting fields.
- 3. System for producing a substance having a coagulating or anticoagulant effect, from a source substance having a coagulating effect, in particular Ca⁺⁺ ions, or an anticoagulant effect, in particular heparin, said system comprising:

10

15

20

25

- a transducer-receiver receiving the electromagnetic field coming from said source substance, said transducerreceiver transforming said electromagnetic field into a signal, in particular an electric signal,
- a transducer-transmitter for applying said signal derived from said transducer-receiver to a receptor substance, in particular water or a water-ethanol mixture or homeopathic granules,

(in such a way that after the treatment defined above, the receptor substance, initially inactive, shows a coagulating or anticoagulant activity; said receptor substance thus treated being called hereinafter the "treated substance").

- 4. System according to Claim 3 in which it further comprises:
- an emitter generating an excitation field of electric, magnetic and/or electromagnetic nature in a zone where said source substance is situated, said transducer-receiver, receiving the fields resulting from the interaction of said excitation field and said source substance, transforming said resulting fields into a signal in
- 5. Substance having a coagulating or anticoagulant effect, said substance:

particular an electric signal.

- able to be in particular water or a water-ethanol mixture or homeopathic granules, and
- having been treated by means of an electric or 35 electromagnetic signal coming from a source substance having

coagulating effects, in particular Ca⁺⁺ ions, or anticoagulant effects, in particular heparin.

- 6. Application of the substance according to Claim 5:
- to the treatment of thromboembolism,

5 or

15

20

25

30

- to the scanning of coagulation.
- 7. Method for testing a substance having coagulating effects, in particular Ca⁺⁺ ions, or anticoagulant effects, in particular heparin,
- 10 said method comprising the stages:
 - of transforming the electromagnetic field coming from said substance into a signal, in particular an electric signal, by means of a transducer-receiver picking up said electromagnetic field,
 - of applying, directly or indirectly, said signal derived from said transducer-receiver, to a sensitive biological system.
 - 8. Method according to Claim 7 in which, for transforming the electromagnetic field coming from said substance into an electric signal:
 - said substance is placed in a zone submitted to an excitation field of electric, magnetic and/or electromagnetic nature,
 - the fields resulting from the interaction of the excitation field and said source substance are transformed into an electric signal, by means of a transducer-receiver picking up said resulting fields.
 - 9. Method according to one or the other of Claims 7 or 8, in which the sensitive biological system is blood or plasma to which said signal is applied by means of a transducer-transmitter.
 - 10. Method according to one or the other of Claims 7 or 8, in which the sensitive biological system is an animal, in particular a rabbit, which has been administered, especially under the tongue, with a substance, in particular water treated by said signal by means of a transducer-transmitter.

- 11. Application of the method according to any one of Claims 7 to 10 to the control of the production of homeopathic products.
- 12. Method for producing a signal, in particular an electric or electromagnetic signal, having a coagulating or anticoagulant effect, from a source substance having a coagulating effect, in particular Ca⁺⁺ ions, or an anticoagulant effect, in particular heparin, said method comprising the stages:

10

15

- of transforming the electromagnetic field coming from said source substance into a signal, in particular an electric signal, by means of a transducer-receiver picking up said electromagnetic field.
- 13. Method according to Claim 12 in which, for transforming the electromagnetic field coming from said source substance into an electric signal:
 - said source substance is placed in a zone submitted to an excitation field of electric, magnetic and/or electromagnetic nature,
- the fields resulting from the interaction of the excitation field and said source substance are transformed into a signal, particularly an electric signal, by means of a transducer-receiver picking up said resulting fields.
- 14. Method according to one or the other of Claims 12 or 13, further comprising the stage:
 - of checking the correlations between, on the one hand the signal derived from said transducer-receiver and on the other hand, the coagulating or anticoagulant activity of said source substance by applying, directly or indirectly, said signal to a biological control system and by verifying that said biological control system reacts in conformity with the coagulating or anticoagulant activity of the source substance from which the signal is issued.

- 15. Method according to Claim 14, in which the biological control system is blood or plasma to which said signal has been applied by means of a transducer-transmitter.
- 16. Method according to Claim 14, in which the biological control system is an animal, in particular a rabbit, which is administered, especially under the tongue, with a substance, in particular water, treated by said signal by means of a transducer-transmitter.

15

25

- 17. System for producing a signal, in particular an electric or electromagnetic signal, having a coagulating or anticoagulant effect, from a source substance having a coagulating effect, in particular Ca⁺⁺ ions, or an anticoagulant effect, in particular heparin,
 - said system comprising a transducer-receiver receiving the electromagnetic field coming from said source substance, said transducer-receiver transforming said electromagnetic field into a signal, especially an electric signal.
 - 18. System according to Claim 17 in which it further comprises:
- an emitter generating an excitation field of electric, magnetic and/or electromagnetic nature, in a zone where said source substance is situated,
 - said transducer-receiver, receiving the fields resulting from the interaction of said excitation field and said source substance, transforming said resulting fields into a signal, especially an electric signal.
 - 19. System according to one or the other of Claims 17 or 18, further comprising:
- means of control for checking the correlations
 30 between, on the one hand the signal derived from said
 transducer-receiver and on the other hand, the coagulating or
 anticoagulant activity of said source substance,
 - said means of control comprising a transducer-transmitter applying, directly or indirectly, said signal to a biological control system,

said control means further comprising verification means for verifying that the biological control system reacts in conformity with the coagulating or anticoagulant activity of the source substance from which the signal is issued.

20. System according to Claim 19, in which the biological control system is blood or plasma to which said signal is applied by means of said transducer-transmitter.

5

10

- 21. System according to Claim 19, in which the biological control system is an animal, in particular a rabbit, which is administered, especially under the tongue, with a substance, in particular water, treated by said signal by means of a transducer-transmitter.
- 22. Signal, in particular an electric or electromagnetic signal, having a coagulating or anticoagulant effect,
- said signal being obtained by means of the method according to any one of Claims 12 to 16 or from the system according to any one of Claims 17 to 21, from a source substance having a coagulating effect, in particular Ca⁺⁺ ions, or an anticoagulant effect, in particular heparin,
- said signal being characterised in that a biological control system reacts, after direct or indirect application of said signal, in conformity with the coagulating or anticoagulant activity of the source substance from which the signal is issued.
- 23. Signal according to Claim 22, in which the biological control system is blood or plasma to which said signal is applied by means of a transducer-transmitter.
 - 24. Signal according to Claim 22, in which the biological control system is an animal, in particular a rabbit, which is administered, especially under the tongue, with a substance, in particular water, treated by said signal by means of a transducer-transmitter.
- 25. Application of the signal according to any one of Claims 22 to 24, directly or indirectly through the intermediary of a receptor material,

- for the treatment of thromboembolism
- for the scanning of coagulation.

- 26. Method for testing a signal having a coagulating or anticoagulant effect,
- said signal being obtained by means of a method according to any one of Claims 12 to 16 or by means of the system according to any one of Claims 17 to 21, from a source substance having a coagulating effect, in particular Ca⁺⁺ ions, or an anticoagulant effect, in particular heparin,
- said method comprising the stage of applying said signal, directly or indirectly, to a biological test system and of verifying that the biological test system reacts in conformity with the coagulating or anticoagulant activity of the source substance from which the signal is issued.
 - 27. Method according to Claim 26, in which the biological test system is blood or plasma to which said signal is applied by means of a transducer-transmitter.
 - 28. Method according to Claim 26, in which the biological test system is an animal, in particular a rabbit, which is administered, especially under the tongue, with a substance, in particular water, treated by said signal by means of a transducer-transmitter.
- 29. Application of the method according to any one of Claims 26 to 28 to the control of production of homeopathic products.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou	POUR SUITE		mission du rapport de recherche internationale				
du mandataire 4869bis.W0	A DONNER	(formulaire PC1/ISA/220) 6	et, le cas échéant, le point 5 ci-après				
Demande internationale n°	Date du dépôt inte	ernational(jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne)				
PCT/FR 99/02269	23/09/1999		(jour/mois/année) 23/09/1998				
Déposant	l						
·							
DIGIBIO et al.							
							
Le présent rapport de recherche internation							
déposant conformément à l'article 18. Une	e copie en est transi	nise au Bureau internationa	l.				
Ce rapport de recherche internationale co	mprend3	feuilles.					
X II est aussi accompagné c	l'une copie de chaq	ue document relatif à l'état d	e la technique qui y est cité.				
Base du rapport							
a. En ce qui concerne la langue, la l langue dans laquelle elle a été dé			ase de la demande internationale dans la même point.				
la recherche internationale	e a été effectuée su	r la base d'une traduction de	e la demande internationale remise à l'administration.				
b. En ce qui concerne les séquence	es de nucléotides d	ou d'acides aminés divulgu	ées dans la demande internationale (le cas échéant)				
la recherche internationale a été e contenu dans la demande		•					
			inateur				
	déposée avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur. remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.						
	remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.						
	La déclaration, selon laquelle le listage des séquences présenté par écrit et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.						
La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous forme déchiffrable par ordinateur sont identiques à celles du listage des séquences présenté par écrit, a été fournie.							
2. Il a été estimé que certa	inos rovendiestion	o no nouvoient neo foire l'	objet d'une recherche (voir le cadre I).				
3. Il y a absence d'unité de		*	objet a une recherche (von le cadre i).				
o. I y a absence a unite de	Till Vention (Voli le	cadre ii).					
4. En ce qui concerne le titre,							
le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par l	e déposant.					
X Le texte a été établi par l'a	administration et a la	a teneur suivante:					
PROCEDE ET SYSTEM POUR PRODUIRE UNE SUBSTANCE OU UN SIGNAL AYANT UN EFFET COAGULANT OU ANTICOAGULANT							
5. En ce qui concerne l'abrégé,							
X le texte est approuvé tel q							
le texte (reproduit dans le cadre III) a été établi par l'administration conformément à la règle 38.2b). Le déposant peut présenter des observations à l'administration dans un délai d'un mois à compter de la date d'expédition du présent rapport							
de recherche internationa 6. La figure des dessins à publier avec		e n°	1				
X suggérée par le déposant			Aucune des figures				
parce que le déposant n'a	ı pas suğgéré de fig	ure.	n'est à publier.				
parce que cette figure car	actérise mieux l'inve	ention.					

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 G01N33/487 G01N33/483 A61K41/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 GO1N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	WO 96 08200 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG; PETTER ERWIN (DE); MEYER JOERG UWE (DE)) 21 mars 1996 (1996-03-21) page 4, alinéa 3 -page 6, alinéa 4; figures	1,3,5, 12,17, 22,26
A	WO 96 10740 A (PRIORSWAY PTY LTD; BARSAMIAN SERGEI TOROUS (AU); BARSAMIAN SUSAN P) 11 avril 1996 (1996-04-11) le document en entier	1,3,5, 12,17, 22,26
A	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 1987-077898 '11! XP002132208 & SU 1 244 592 A (AZERB MEDICINE INST), 15 juillet 1986 (1986-07-15) abrégé	1,3,5, 12,17, 22,26
	-/	

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe		
 "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais 	T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peu être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier		
postérieurement à la date de priorité revendiquée Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	"&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale		
3 mars 2000	14/03/2000		
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	e Fonctionnaire autorisé		
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bosma, R		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No PCT/FR 99/02269

		K 99/U2209
C.(suite) De	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
		The desired vises
4	DE 44 32 429 A (PRAHM HEINZ) 14 mars 1996 (1996-03-14)	1,3,5, 12,17, 22,26
	le document en entier	,
۱	US 5 583 432 A (BARNES CHRISTOPHER) 10 décembre 1996 (1996-12-10)	1,3,5, 12,17, 22,26
	le document en entier	22,20
\	US 5 752 514 A (ARAKAWA AKIRA ET AL) 19 mai 1998 (1998-05-19)	1,3,5, 12,17,
	abrégé; figures	22,26
1	WO 94 17406 A (BENVENISTE JACQUES) 4 août 1994 (1994-08-04) cité dans la demande le document en entier	1,3,5, 12,17, 22,26
\	US 4 095 168 A (HLAVKA LLOYD F) 13 juin 1978 (1978-06-13)	1,3,5, 12,17,
	colonne 2, ligne 56 -colonne 6, ligne 32; figures	22,26

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No
PCT/FR 99/02269

Patent document cited in search report		Publication date	•	Patent family member(s)	Publication date
WO 9608200	A	21-03-1996	DE JP US	4433104 C 10505763 T 5840041 A	02-05-1996 09-06-1998 24-11-1998
WO 9610740	Α	11-04-1996	AU CA EP JP NZ	3599795 A 2201150 A 0805972 A 10506464 T 293526 A	26-04-1996 11-04-1996 12-11-1997 23-06-1998 23-12-1998
SU 1244592	Α	15-07-1986	NONE	-	
DE 4432429	Α	14-03-1996	DE EP	59502325 D 0710480 A	02-07-1998 08-05-1996
US 5583432	Α	10-12-1996	NONE		
US 5752514	Α	19-05-1998	JP DE	9066037 A 19633200 A	11-03-1997 06-03-1997
WO 9417406	Α	04-08-1994	FR AU EP	2700628 A 5887994 A 0701695 A	22-07-1994 15-08-1994 20-03-1996
US 4095168	Α	13-06-1978	CA DE GB JP	1067578 A 2806447 A 1585322 A 53103793 A	04-12-1979 24-08-1978 25-02-1981 09-09-1978

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL			
PCT	Destinataire:			
NOTIFICATION D'ELECTION (règle 61.2 du PCT)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE			
Date d'expédition (jour/mois/année) 22 mai 2000 (22.05.00)	en sa qualité d'office élu			
Demande internationale no	Référence du dossier du déposant ou du mandataire			
PCT/FR99/02269	4869bis.WO			
Date du dépôt international (jour/mois/année) 23 septembre 1999 (23.09.99)	Date de priorité (jour/mois/année) 23 septembre 1998 (23.09.98)			
Déposant				
BENVENISTE, Jacques etc				
1. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite: X dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le: 14 avril 2000 (14.04.00)				
2. L'élection X a été faite n'a pas été faite avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la da à la règle 32.2b).	te de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé			
Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse no de télécopieur: (41-22) 740.14.35	Fonctionnaire autorisé R. Forax no de téléphone: (41-22) 338.83.38			